#### NOVEL UNSATURATED FATTY ACID DERIVATIVE

SUMITOMO PHARMA +

Also published as: 国 EP0183177 (A1)

Publication number: JP62195346 (A) Publication date: 1987-08-28

NAKAMURA TOSHIO; MURAOKA MASAMI; ONO KEIICHI; YAMAMOTO MICHIHIRO +

Inventor(s): Applicant(s): - international:

Classification:

A61K31/16: A61K31/165: A61K31/19: A61K31/195:

A61K31/215; A61K31/22; A61K31/33; A61K31/34; A61K31/341; A61K31/40; A61P29/00; A61P37/08; A61P43/00; C07C229/30; C07C229/44; C07C231/00; C07C235/28; C07C235/30; C07C235/32; C07C235/34; C07C235/38; C07C237/16; C07C237/20; C07C313/00; C07C323/54; C07C323/60; C07C59/42; C07C59/46; C07C59/58; C07C67/00; C07C69/732; C07D213/56; C07D295/18; C07D295/185; C07D307/40; C07D309/12; C07D521/00; (IPC1-7): A81K31/16; A61K31/165; A61K31/19; A61K31/195; A61K31/215; A61K31/33; A61K31/34: A81K31/40: C07C101/30: C07C101/453: C07C103/173; C07C103/58; C07C103/737; C07C103/76;

C07C149/18; C07C59/42; C07C59/58; C07C69/732; C07D213/56; C07D295/18; C07D307/40; C07D521/00 C07C59/42; C07C59/46; C07D295/185; C07D309/12 - European:

Application number: JP19850257981 19851118 Priority number(s): JP19840244062 19841119

#### Abstract of JP 62195346 (A)

NEW MATERIAL: A compound shown by formula I IY is liberated or esterified carboxyl or group shown by formula II (R<a> and R are H. alkyl. cycloalkyl. phenyl, ester, or R<a> and R together with neighboring N are bonded to form 5--7-membered hetero ring); R<1> is alkyl, alkenyl, alkynyl, aminoalkyl, phenyl, etc.; n is 2-4; R<2> and R<3> are H or bonded to form single bond; E is cis or transvinviene and trans when n=21 and its salt. EXAMPLE:(8Z,8E,10E)-5,12-Dihydroxy-nonadecaeicosa-6,8,10-trienoic acid. USE:Having improved leukotriene B4 antagonism (e.g., inhibitory action on leukocyte migration), effective as an antiallergic agent, anti-inflammatory drug and a remedy for gout. PREPARATION:For example, a compound shown by formula III (Q<2> is H or acyl; Z is Y except liberated carboxyl) is reduced and optionally an ester group is amidated or subjected to conversion reaction to a liberated acid to give a compound shown by formula I.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

# @ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 195346

@Int\_Cl\_4 C 07 C 59/42 59/58 識別記号

庁内黎理番号 8318-4H @公開 昭和62年(1987)8月28日

8318-4H Z-6640-4H※審査請求 未請求 発明の数 1

(全34頁)

60発明の名称 新規不飽和脂肪酸誘導体

69/732

頤 昭60-257981 の特

22H 頤 昭60(1985)11月18日

優先権主張 公昭59(1984)11月19日3日本(IP)の特額 昭59-244062

79発 明 者 中 Ħ 敏 夫 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社

内 79発 眀 Ħ īF 果 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社

大阪市東区道修町2丁目40番地

四発 明 小 野 圭

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社

内

79举 明 本 愽 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社 内

省

住友製薬株式会社

の出願人 最終頁に続く

夹

- 1.発明の名称 新規不飽和脂肪酸誘導体
- 2、特許請求の範囲
- (1) 一般式[[]:

(R\*およびR\*は同一でも異なっていても よく、各々水素原子、低級アルキル基、低級 シクロアルキル基、アラルキル基、フェニル 基、ハロゲン管律フェニル基、低級アルキル 置換フェニル基を表すか、もしくはR° およ びR。は互いに結合して隣接する寒素原子と 共に5~7日頭のヘテロ頭を表す)で示され

(式中、Yは遊離もしくはエステル化された

る基を表し、R:はアルキル基、アルケニル 紙、アルキニル基、シクロアルキル基、シク ロアルケニル基、ヒドロキシ躍後アルキル基、 R°、R°により置換されたアミノアルキル 其(R°、R°は同一でも異なっていてもよ く、各々水業原子あるいは低級アルキル基を 表わす)、復業選基またはフェニル基を表す か、またはハロゲン原子、水酸基、低級アル キル基、R°、R°により置換されたアミノ ·基(R°、R°は前記定義通りである)トリ フルオロメチル基および低級アルコキシル基 からなる群から選ばれた1~3個の置換基に よって置換されたフェニル基または一般式A - B (Aはアルキレン鎖を、Bはシクロアル ·キル基、シクロアルケニル基、アルコキシル 基、アルキルチオ基、シクロアルコキシル基、 シクロアルケニルオキシ基、複素選基、フェ ニル基またはフェノキシ基を表すか、または ハロゲン原子、ヒドロキシル基。低級アルキ ル基、R® およびR® (R® およびR® は前

紀定義通りである)により置換されたアミノ 甚、トリフルオロメチル基、低級アルキルチ オ基および低級アルコキシル基からなる群か ら選ばれた1~3個の置換基によって置換さ れたフェニル基もしくはフェノキシ基を表すり で示される基を表し、nは2、3または4を 表し、R° およびR° は、それぞれ水素原子 を表すか、またはR®とR®とが一緒になっ て単結合を表し、その結合した2つの炭素原 子間にトランス二重結合を形成するが、nが 3を表し、R: がn-オクチル基、2-オク テニル基または2.5-オクタジエニル基を 表す場合は、R°およびR°はそれぞれ水素 原子を表し、また式中Eは、シスまたはトラ ンスピニレン基を表すが、nが2を表す場合、 Eはトランスピニレン基を表す]

で表される不飽和脂肪酸誘導体またはその塩。

従って、抗炎症剤としてはこのアラキドン酸の生 成阻害作用を有するものが有効であるとされてい る。この種の薬剤としては、例えばグルココルチ コイドなどが良く知られている。

このような状況の下で1973年ピー、サムエルツン(8、Sannuelseon)らによって、アレルギーやリボモにかかわる化合物として、アラキドン酸のリボキンゲナーゼ産物の中からロイコトリエン類(してA、してB。、してC。、してD。等)が発見された。なかでも、ロイコトリエンB。は半常に強力な白血球遊走作用、血管透過性亢進作用、好中球の活性化作用やその他免疫担当間的活性化作用などを持っており、さらにリウマチ患者や痛風患者の滑液中や、喘息患者の扱いにみたしていることが知ら、これらのことから、レイコトリエンレルギー反応をや、炎症反応の一次化学伝達物質であることが示唆される。

#### 発明が解決しようとする問題点

このロイコトリエンB。の作用に拮抗するよう

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は新規な不飽和脂肪酸場準体に関するものである。更に詳しくは、優れたロイコトリエン B。 拮抗作用を有し、抗アレルギー剤や抗炎症剤 として極めて有用な新規不飽和脂肪酸誘導体に関する。

#### 従来の技術

後来から、"アレルギー"は抗原抗体反応の結果、生体に病的過程をもたらすものとしてよく知られ、各種のアレルギー反応、例えばアナフィラキシー型、細胞溶解型、アルサス型、遅延型反応などがあり、これによって各種の症状(アレルギー性鼻炎、リウマチ熱、血清病、膠原病など)が素組される。

このアレルギー疾患に対して、従来から各種薬 剤が開発されてきている。この種の治療薬は一方 で高い抗炎症作用を有する必要がある。また、炎 症反応にはアラキドン酸が大きく関与しており、

な化合物が見い出されれば、今までとはまったく 異なり、一次化学伝達物質の作用をおさえるとい う方法で炎症あるいはアレルギーを治験すること ができるのであるが、現在のところ、強力なロイ トリエンB、拮抗剤は発見されておらず、その 出現が顕待されている。

そこで、本発明の目的もこの点にあり、有力な 抗アレルギー剤、抗炎症剤、痛風治療剤として有 効な新規化合物を提供することにある。

#### 問題点を解決するための手段

本発明者等も新しい型の抗アレルギー剤、抗炎 症剤および痛風治療剤を目的として、種々の不飽 和脂肪腹搏導体の研究を行い、優れたロイコトリ エンB 。 拮抗作用(たとえば、白血球遊走阻害作 用など)を有し、抗アレルギー剤や、抗炎庭剤と して極めて有用な本発明の化合物を見出すことに 成功した。

すなわち、本発明によれば、一般式〔〔〕:

〔式中、Yは遊離もしくはエステル化された

カルボキシル基、又は一般式:- CON R\* (R\*およびR\*は同一でも異なっていても、 なく、各々水素原子、低級アルキル基、では一般では、 Con R\* に級アルキル基、アェニル基、ハロゲン置換フェニル基、低級アルキル置換フェニル基を表すか、もしくはR\* およびR\* は互いに結合して隣接を支援で示される基を表し、R\* はアルキル基、アルケニル基、ソクロアルキール基、ソクロアルキール基、シクロアルキール基、と「ロキン度換アルキル基、R\*、R\* は同一でも異なっていましょく。各々米 は同一でも異なっているよく、各々米

素原子あるいは低級アルキル基を表わす)、 樹墨隠甚またはフェニル基を表すか、または ハロゲン原子、水酸基、低級アルキル基、R°、 R®により置換されたアミノ甚(R®、R®は前 紀定義通りである)、トリフルオロメチル基 および低級アルコキシル基からなる群から選 ばれた1~3個の置換基によって置換された フェニル基または一般式A-B(Aはアルキ レン鎖を、Bはシクロアルキル基、シクロア ルケニル基、アルコキシル基、アルキルチオ 基、シクロアルコキシル基、シクロアルケニ ルオキシ基、複素環基、フェニル基またはフ ェノキシ基を表すか、またはハロゲン原子、 ヒドロキシル基、低級アルキル基、R°およ びR4(R5およびR4は前記定義通りである) により罹機されたアミノ基、トリフルオロメ チル基、低級アルキルチオ基および低級アル コキシル基からなる群から選ばれた1~3個 の習物基によって置物されたフェニル基もし くはフェノキシ基を表す) で示される基を表

し、nは2、3または4を表し、R\*および
R\*は、それぞれ水素原子を表すか、または
R\*とR\*とが一緒になって単結合を表し、
その結合した2つの炭素原子間にトランスニ
重結合を売成するが、nが3を表し、R!が
n-オクテル基、2-オクテニル基または2、5-オクタジェニル基を表す場合は、R\*およびR\*はそれぞれ水素原子を表し、また式中Eは、シスまたはトランスピニレン基を表すが、nが2を表す場合、Eはトランスピニレン基を表すが、nが2を表す場合、Eはトランスピニレン基を表す

で表される不飽和脂肪酸陽導体が提供される。 は 前配一般式 [1] において、ハロゲン原子とは フォ素、塩素、臭素、ョウ素を意味する。 低級アルキル基あるいは低級 アルキルチオ基としては、炭素原子数 4 以下の 直鎖もしくは分枝のアルキルあま、アルコキシル基 あるいは アルキルチャン 活があげられ、さらに具水のにはメチル、エチル、ロープロピル、ハープチル、メトキシ、エトキシ、エトー

ロポキシ、イソプロポキシ、n - プトキシ、メチルチオ、エチルチオ、n - プロピルチオ等があげられる。

アルキル基およびアルコキシル基並びにアルキ ルチオ基におけるアルキル基としては、炭素原子 数12以下の直鎖もしくは分枝のアルキル基があげ られ、さらに具体的にはメチル、エチル、n-ブ ロビル、イソプロビル、n-ブチル、イソブチル、 n - ペンチル、イソペンチル、1 - メチルペンチ ル、2-メチルペンチル、1,1-ジメチルペン チル、1-エチルペンチル、2-エチルペンチル、 n-ヘキシル、1-メチルヘキシル、2-メチル ヘキシル、3-メチルヘキシル、ヘブチル、1-メチルヘプチル、2ーメチルヘプチル、1ーエチ ルヘプチル、2-エチルヘプチル、n-オクチル、 1-メチルオクチル、2-メチルオクチル、1-エチルオクチル、2-エチルオクチル、2.6-ジメチルヘプチル、1.6-ジメチルヘプチル、 n-ノニル、1-メチルノニル、2-メチルノニ ル、n-デシル、1-メチルデシル、2-メチル

デシル、2-エチルデシル等があげられる。

アルケニルあるいはアルキニル基としては炭素 原子数2~12の直鎖もしくは分枝のアルケニル基 あるいはアルキニル基があげられ、さらに具体的 にはビニル、プロペニル、2-ブテニル、2-ペ ンテニル、2-ヘキセニル、5-ヘプテニル、6 - メチルー 5 - ヘプテニル、 2 、 6 - ジメチルー 5 - ヘプテニル、3 - ペンテニル、4 - ペンテニ ル、2.6-ジメチルー5ーオクテニル、1.1. 8-トリメチルー5-ヘプテニル、4.8-ジメ 4n-7-13-11, 2, 6-9144-1, 5 - ヘプタジニエル、 2 - プロピニル、 1 - メチレ ンペンチル、2ープチニル、2ーペンチニル、3 ーペンチニル、1ーメチルー3ーペンチニル、4 -ペンチニル、4-ヘキシニル、5-ヘプチニル、 8-ヘプチニル、2-メチル-5-ヘプチニル等 が挙げられる。

シクロアルキル又はシクロアルコキシルにおけるシクロアルキル甚およびシクロアルケニルまた はシクロアルケニルオキシ基におけるシクロアル ケニル基としては、無置換もしくは低級アルキル、 低級アルケニル基などで置換された炭素原子数10 以下の退状アルキルまたは環状アルケニルがあげ られ、さらに具体的にはシクロプロビル、シクロ ブチル. シクロペンチル、シクロヘキシル、シク ロヘプチル、2-イソプロピリデンメチル-3. 3-ジェチルシクロプロピル、2-プロピルーシ クロプロピル、3ーエチルシクロブチル、3ーエ チルシクロペンチル、4-メチルシクロヘキシル、 3-エチルシクロヘキシル、4-メチルシクロヘ プチル、2-イソプロピルー5-メチルーシクロ ヘキシル、ノルボルニル、アダマンチル、ヘキサ ヒドロー2-インダニル、3-シクロペンテニル、 3-シクロヘキセニル、3-シクロヘブテニル、 テトラヒドロー 2 - インダニル等の単環性、二環 性、三環性基があげられる。

アラルキル基としては炭素原子数12以下のアラルキル基があげられ、さらに具体的にはペンジル、フェネチル、3-フェニループロピル、4-フェニルーブチル、2-ナフチル-メチル、2-(2'

#### -ナフチル) -エチル等があげられる。

複集選基とは、窒素原子、硫黄原子、酸素原子 のうち少なくとも1つを含む炭素原子数3~10の 単環もしくは二環性基を表し、例えば、骨格と には、ピペリジン、モルホリン、ピロリジン、テトラヒドロラ オフェン、フラン、チオフェン、イミダゾール、 ビリジン、オキサゾール、イソオキサゾール、ビ ロール、ビラゾール、ビリミジン、インドール、 ベンゾフラン、ブリン、ベンゾチオフェン、キノ リン、ビロリドン、ジヒドロチオフェン、ジヒド ロベンゾフラン、1、4 - ペンゾジオキサン等が おげられる。

アルキレン額としては、炭素原子数 ? 以下の直 類もしくは分枝のアルキレン額があげられ、さら に具体的にはメテレン、エチレン、プロピレン ン、ヘブタメチレン、メチルメチレン、ジメチル メチレン、1、1 - ジメチルエチレン、2 - メチ ルテトラメチレン、1 - 1 - ジメチルペンタメチレン、2 - メチ ルテトラメチレン、1 - 1 - ジメチルペンタメチレン、2 - メチルペキサメチレン、1 - エチルーエチレン、2 - エチルプロピレン 管が移げられる。

5~ ? 員環のヘテロ環は、少なくとも1つの窒 素原子を含み、更に窒素原子、酸素原子を含んで いてもよく、例えばピペリジン、モルホリン、ピ ロリジン、ホモピペリジン、ピペラジン、N - 低 扱(炭素原子数1~4)アルキルピペラジン等の 単退があげられる。

低級シクロアルキル基としては、無置換もしく は低級アルキル基で置換された炭素原子数3~7 の環状アルキル基があげられ、さらに具体的には シクロプロピル、シクロブチル、シクロベンチル、 シクロヘキシル、シクロヘプチル、3 - エチルシ クロペンチル、4 - メチルシクロヘキシル等があ げられる。

なお、本発明の一態様として、例えばYがエス テル化されたカルボキシル基または一般式

- CON / R\* (R\* およびR\* は、前紀定義通りである) で示される基を表し、nが2または3 を表す化合物があげられる。ただし、nが3を表す場合、R\* は一般式A - B (A、B は前紀定義通りである) で示される基を表す化合物があげられる。

前記一般式 [1] において Y がカルボキシル基 である化合物は、必要に応じて塩、特に変理上許容される塩の形にすることができる。 変理上許容される塩の形としては、例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム等のアルカリウ塩、メチルアンモニウム、ピペリジニウム、

テトラエチルアンモニウム、ジシクロヘキシルア ンモニウム、トリスヒドロキシメチルアンモニウ ム等のアンモニウム塩等が挙げられる。

本発明の化合物の投与形態としては、例えば整 対、カプモル対、顆粒対、散対、シロップ対等 よる経口投与または場合により静脈内、皮下、筋 肉内等の注射による非経口投与、あるいはエアゾ ールによる吸入方法等があげられる。また、その 使用量は、症状、年齢、体重等により異なるが、 通常している。 が落している。

本発明による一般式 [ ! ] で示される不飽和脂肪酸誘導体は、以下の様にして合成することができる。

すなわち一般式 [Ⅱ]:

〔式中、R¹、R²、R°、E、nは前記定義

通りであり、Q<sup>2</sup> は水楽原子あるいは水酸基 の保護基としてよく使用されるアシル基を表 し、2はエステル化されたカルボキシル基ま

たは一般式:-CON / R\*(R\*およびR\*は

前配定義通りである)で示される底を表す〕で表される化合物を選元し、必要に応じてエステル系を下さド化するか、もしくは遊離酸への転化 反応に付すか、またはエステル系を避難酸に転化して得られるカルボン酸化合物をエステル化あるいはすミド化するか、エステル交換反応に付し、さらに必要に応じて水酸基の保護基を常法に従って脱離することにより、一般で「I]で表される化合物を触ることができる。

ただし、前記一般式 [I] において、アシル基とは、炭集数 4 以下のアルカノイル基、 電換ペンゾイル基を表し、 さらに具体的には、 アセチル、 プロピオニル、ペンゾイル、 p ーフェニルーペンゾイル、 2 , 4 , 6 ートリメテルペンゾイル等を表す。

また、不飽和脂肪酸誘導体 [ I ] の一部は、以下に示す 2 種の合成法によっても得ることができる。

一般式〔Ⅲ〕:

〔式中、R'、R°、R°、nおよびYは前記 定義通りである〕

で表される不飽和脂肪酸誘導体は一般式(IV):

【式中、R¹、R²、R²およびnは前配定義 通りであり、R¹は低級アルキル基を表し、

Wは酸素原子あるいは水素原子とOQ\*(Q\* は アシル基またはアセタールを表す)との2つの

#### 基を表す]

で表される化合物を選元し、必要に応じてエステル基をアミド化するか、もしくは遊離酸への転化 反応に付すか、またはエステル基を遊離酸に転化 して得られるカルボン酸化合物をエステル化ある いはアミド化するか、エステル交換反応に付し、 さらに必要に応じてヒドロキシル基の保護基を常 法に従って脱離することにより製造することがで きる。

ただし、前記一般式(IV)において、アセター ルとはヒドロキシル番の保護基としてよく使用さ れ、結合した酸素原子とともにアセタールを形成 する基を表し、さらに具体的にはテトラヒドロビ ラニル、テトラヒドロフラニル、1-エトキシエ チル、メトキシメチル等を表す。

また、一般式 [V];

【式中、R'、R°、R°およびYは前記定義 通りであり、mは3または4を表す】

で表される不飽和脂肪酸誘導体は、一般式〔VI〕:

〔式中、R¹、R³およびR³は前記定義通りである〕

で表される化合物と、一般式[VII]:

【式中、M'はリチウム原子あるいは脚gX(X は塩素原子、臭素原子、あるいはヨウ素原子 を表す)を表し、R\*は低級アルキル基を表 し、mは上記の通りである】

で表される化合物とそ反応させ、次いで、オルソ エステル基をエステル基に転化したのち、必要に 応じてエステル基をアミド化するか、もしくは遊 観 への転化反応に付すか、またはエステル基を 遊趙酸に転化して得られるカルポン酸化合物をエ ステル化あるいはアミド化するか、エステル交換 反応に付すことにより製造することができる。

以上の化合物(II)、(IV)あるいは(VI)からの不飽和脂肪酸誘導体(II)、(III)あるいは (V)の合成法をまとめると以下の様な化学反応 まで参すことができる。

(b)

# (c) <u>アルデヒド [VI] と化合物 [WI] の反応</u>

OH R

アルデヒド [VI] は、不徳性辞媒(例えば、エーテル、テトラヒドロフラン等)中、一78 でから 室温までの範囲の温度下で、化合物 [VII] を反応 させることで対応する化合物を製造することがで るる。

rvì

化合物 [WI] は、以下のようにして顕いされる。 すなわち、「アール、エッチ、ドゥ ポルフェ, シンセンス (R. H. De Wolfe, Synthesis), 1974. 153」に記載されている方法により、まず一般式 「WI]:

$$X - (CH_2)_{*} - C(OR^5)_{*}$$
 [WI]

〔式中、X、mおよびR<sup>5</sup> は前記定義通りである〕 を合成し、次いで不活性熔煤 (例えばエーテル、 テトラヒドロフラン等)中にて-20 むから60 ℃の 範囲内の温度下で、リチウムあるいはマグネシウ ム圧灰まさせることにより、化合物 [WI] が翻製 される。

マグネシウムと反応させてグリニャール試薬を 麒製する場合には、活件マグネシウムを用いる方

# (a)および(a) <u>化合物 [Ⅱ] あるいは [Ⅳ] の意元</u> 反応

つづいて、必要に応じて行われるヒドロキシル 基の保護基の股保護は、常法 [ジェイ・エフ・ダ ブリュー・マッコーミー(J. F. M. McOnie) 4個の 有機化学における保護基(Protective Group in Organic Chemistry,)1973, 95-143 ] により行う ことができる。

法 [ジャーナル オブ オーガニック ケミスト リー(J. Org. Chem.), <u>46</u>, 4323(1981)] を実施 してもよい。

引続き行われるオルソエステル基のエステル基 への転化は、オルソエステル体を不活性溶媒(例 えばメタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチ ル等)中で-30℃から変温の範囲内の温度下で、 塩(例えば塩酸、シリカゲル等)で処理すること で実施できる。

# (d) エステル基の他のエステル基、カルボキシルル基、あるいはアミド基への転化

エステル基の加水分解反応、得られたカルボキ シル基のエステル化反応、カルボキシル基あるい はエステル基のアミド化反応およびエステル交換 反応をまとめると、次式の様になる。

[ I a ]

すなわち、まずエステル基のアミド化反応は、 エステル体 [ I b ] と一般式 [ IX ] :

$$HN \stackrel{R^*}{\sim} (IX)$$

[式中、R・およびR・は前記定義通りである] で表されるアミン誘導体とを適当な溶媒(例えば N.N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エ

OH C R\* (CH\*)\* - CO\*R\*

OHC R\* (XI)

OQ\*

R\* (IIb)

(式中、R\*、R\*、R\*、R\*、E、n、m、C\* および Z は前紀定義通りであり、Q\* は アシル基を表す。)

化合物 (II ) の一部である化合物 (II a ) は、 不活性溶媒 (例えばジオキサン、エーテル、テト ラヒドロフラン、ジメトキシェタン、ペンゼン、 トルエン、n - ヘキサン、ジメチルスルホキシド 等) 中で、-30 でから遷流温度までの範囲内の温 度下で、アルデヒド (X) と、一般式 (X II ) あ るいは (X III ) : タノール、テトラヒドロフラン、水等)中で、 -20℃から+70℃の範囲内の温度下で反応させる ことにより有利に進行する。

また、カルボキシル体 [ ] a ] のアミド化反応 およびエステル化反応、あるいはエステル体 [ ] b ] の加水分解反応およびエステル交換反応は、常法 に従って有利に家籍で含る。

本発明において重要な中間体である化合物 [II] は、以下の2つの方法によって合成することがで

R 2

$$(\mathsf{K_{\bullet}O})^{\bullet} \overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}}{\overset{\mathsf{L}}}{$$

$$P h_{\circ} P = C H - C - R^{1}$$

〔式中R¹は前記定義通りであり、R゚は低級 アルキル基を表し、Phはフェニル基を表す〕

で示される化合物とを反応させ、次いで必要に応 じてヒドロキシル基の保護基の脱保護を行うこと により製造することができる。

また、化合物 [II] の一部である化合物 [II] は、アルデヒド [XI] に対してアルデヒド [N] に対してアルデヒド [N] のら化合物 [II] [N] と合成する際用いた方法と同様に行い、次いで必要に応じてヒドロキシル蓋の保護を行うことで製造することができる。

アルデヒド [X] は、下記の反応式で示される 方法に従ってジォール体 [XIV] から製造するこ とができる。

表し、R° およびR°はそれぞれ水無原子を表すか、またはこれらが一緒ななって単純合を変し、その結合した2つの炭素原子間に、ソスまたはトランス二重結合を形成する。〕即ち、一般式【XIV】で表される化合物に、不活性溶媒(例えば塩化メテレン、テトラヒドロフラン等)中にて、触媒量の酸(例えば、硫酸、Pートルエンスルホン酸、Dートルエンスルホン酸、ロートルエンスルホン酸でリヴェウム等)の存在下にて、ルで一50で包括で割りの温度下で適当なアセタール代類(例えば、3、4・ジヒドロー2Hービラン、5、6・ジヒ

一般式 [XV] で表わされる化合物は、不活性 熔媒(例えば、塩化メチレン、クロロホルム等) 中で - 20 むから + 40 ピリジニウムクロロク な酸化剤(例えば、ギリジニウムクロロク・セー ト、コリンズ試薬等)によって酸化するか、も くは一般式 [XV] において、R® と尽いとが一

ドロー 4 - メトキシー 2 Hーピラン、エチルピニ

ルエーテル等)を1当量作用させることで、化合

物〔X V〕を得ることができる。

結に単結合を表す化合物の場合、不活性溶媒(例 えば、塩化メチレン、クロロホルム、ベンモン等) 中にて、0℃から遷流温度までの範囲内の温度の で活性二酸化・マンガンによって酸化し、さらに、 一般式〔XV〕において、R°とR'さとが一緒に 単結合を表わし、その結合した2つの炭素原予問 にクス二重結合を泥ってトランス二重結合に異性 化することでアルデヒド(XV)が得られる。

さらに、このアルデヒド (X VI) を、不活性溶 煤 (例えば、N.N-ジメチルホルムアミド、テ トラヒドロフラン、エーテル、ジメトキシエタン、 ペンゼン、トルエン、ローヘキサン、ジメテルス ルホモンド等) 中にて、一30 ℃から遷流温度まで の範囲内の温度下で、一般式 (X X I) あるいは (X X II) :

〔式中、Ph、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup> およびnは前記定義 通りである〕

で表される化合物と反応させることにより、エステル〔X W〕が得られる。

さらに、このエステル 【X WI】を選元し、必要 に応じてすミド化するか、エステル交換すること により、化合物 【X WI】を得ることができる。こ の反応は、化合物 【II】 あるいは 【IV】から、 並和幇助限掲導体 【II】 あるいは 【II】を合成す る際用いた方法と同様にして行うことができる。

上記化合物 [X w] を、不居性溶媒 (例えば、 塩化メチレン、テトラヒドロフラン等) 中で、0℃ ~50℃までの範囲内の温度下で、適割の塩基 (例 は、ビリジン、トリエチルアミン、4 - N N ・メチルアミノビリジン等) の存在下に、適当 なアシル化試薬 (例えば、無水酢酸、塩化アセチ ル、塩化プロビオニル、塩化ペンゾイル等) と反 応させることにより、化合物 〔XIX〕を得ることができる。

この化合物 【XIX】 は常法によって化合物 【XIX】 に転化することができる。

また、化合物 【X X】からのアルデヒド 【X】 の合成は、化合物 【X V】からアルデヒド 【X VI】 を合成する藤用いた方法と同様にして行うことが できる。

アルデヒド [XI] は下記の反応式で示される 方法で、化合物 [XXII] から製造することがで きる。

〔式中、R²、R³、E、mおよびR³ は前記定 養通りであり、R³ は低級アルキル基を表す。〕

即ち、化合物 【XXⅢ】からの化合物 【XXⅣ】 の合成は、アルデヒド 【Ⅵ】から不飽和脂肪酸誘 導体 【V】を合成する際に用いた方法と同様にし て行うことができる。

さらにこの化合物 [XXIV] を、不活性溶媒 (例えば、nーヘキサン、トルエン、テトラヒド ロフラン等)中で-78セから-30セの範囲内の温 度下で適当な還元剤(例えば、水素化ジイソプチ ルアルミニウム等)で部分還元し、次いでオルソ エステル基をエステル基に転化することにより、 アルデヒド [XI] が得られる。

上記化合物 [XXIV] の一部である一般式 [XXIVa] :

【式中、R<sup>7</sup>、E、mおよびR<sup>3</sup> は前記定義通りである】

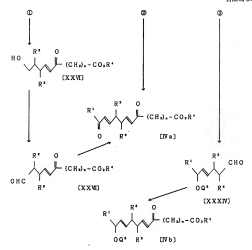
で表される化合物を、適当な熔媒 (例えば、テト ラヒドロフラン、エーテル等)中で、一78 でから 温までの範囲内の温度下で、還元剤 (例えばト 水素化トリ sccーブチル観素リチウム、水素化ド リメトキシアルミニウムナトリウム、水素化ドイ ソプチルアルミニウム等)で還元し、次いでと、 レンエステル基をエステル基に転化することで、 り、アルコール [XXV] が得られる。このアル コール [XXV] を、不活性溶媒(例えば、塩化 メチレン、クロロホルム、ベンゼン、酢酸エチル 等)中で、0 ℃から選売温度までの範囲内の温度 下にて、活性二酸化マンガンで酸化することによ り、一般式: [XIa]

[式中、E、mおよびR<sup>®</sup> は前記定義通りである]

で表される化合物を得ることができる。

一般式 [XXV] あるいは [XIa] において Eがシスピニレン基を表す場合、そのシス二重結 合は酸 (例えば塩酸等) で処理することにより異 性化し、トランス二重結合とすることができる。

また、木発明において重要な中間体である化合物 (Ⅳ) は、以下の反応式で示される方法に従ってジオール (XIV) から製造することができる。



[式中、R¹、R²、R²、R²、R²、R¹°、R¹°、Q² およびnは前記要表通りであり、Q¹はQ²が アセタールを表す場合にはアシル基を、また Q²がアシル基を表す場合にはアセタールを 表す。]

即ち、ジオール [XIV] からの化合物 [XXXW] の合成は、ジオール [XIV] から化合物 [XV] を合成する際に用いた方法と同様にして行うか、化合物 [XIX] を合成する際に用いた方法と同様にして行うか、または酢酸水溶液中にて酸 [例えば、硫酸等) の存在下に 0 で~50 での範囲内の温度下で、非極性溶媒(例えば、ペンゼン、ヘキサン等)で連続抽出することで、実施することができる。

かくして得られる化合物 [XXX曜] からのア ルデヒド [XXXIV] の合成は、化合物 [XV] からアルデヒド [XVI] を合成する際に用いた方 法と同様にして行うことができる。さらに、この 任合物 [XXXIV] からのエステル [XL] の合 成は、アルデヒド [XVI] から化合物 [XVII] を 合成する際に用いた方法と同様にして行うことが できる。

次いでエステル (X L) は、常法によりアルコール (X X VI) に短化することができる。このアルコール (X X VI) からアルギヒド (X X VI) からの成はアルコール (X V) からアルデヒド (X VI) そ合成する際に用いた方法と同様にして行うことができる。

さらに、アルデヒド [XX VII] から重要な中間 体 [IV] の一部である化合物 [IV a] が合成でき、 これはアルデヒド [X] から化合物 [II a] を合 成する際に用いた方法と同様にして行うことがで きる。

また、化合物【Ⅳ a】は、アルデヒド【XXXIX】 から以下の様な方法に従って合成することもできる。

即ち、まずアルデヒド [X]から化合物 (II a) を合成する際に用いた方法と同様にして、アルデ ヒド (XXXIX)から化合物 (XXIII)を合成し、 次いで得られる化合物 (XXIII)を、常法により からアルデヒド「XVI」を合成する際に用いた方 法と間様にして、アルコール [XXIX] からアル デヒド [XXX]を合成し、最終的に、アルデヒ ド [X VI] から、エステル [X VII] を合成する際 に用いた方法と同様にして、アルデヒド【XXX】 から化合物 [Ⅳ a] を合成することができる。

また、重要な中間体(IV)の一部である化合物 「TVb]の合成は、以下の様にして行うことがで きる。

即ち、まず化合物 [Ⅱ] あるいは [Ⅳ] から不 飲和脂肪酸誘導体 [I] あるいは [Ⅲ] を合成す る際に用いた方法と同様にして、化合物 [Na] の合成中間体である化合物 [XXVII]から化合物 [XXXI]を合成し、次いで、一般式 [XXXI] において、Q!がアシル基を表す場合には、ジオ -ル「XIV」から化合物 [XV]を合成する際に 用いた方法と同様にして、また一般式〔XXXI〕 においてロ! ガアセタールを表す場合には、化合 物「XVII」から化合物「XIX」を合成する際に用

アルコール [XXIX] に転化し、アルコール [XV] いた方法と同様にして、化合物 [XXXI] から 化合物 [XXXII]を合成し、さらに、化合物 [XXXII]を、常法により化合物 [XXXIII] に転化し、化合物 【XV】からアルデヒド [XVI] を合成する際に用いた方法と同様にして、化合物 [XXXII] から化合物 [XXXIV] を合成し、 器終的にアルデヒド [XVI] からエステル [XVI] を合成する際に用いた方法と同様にして、アルデ ヒド [XXXIV] から化合物 [IV b] を合成する ことができる。

> また、本発明における重要な中間体である化合 物(VI)は、以下の反応式で示される方法に従っ て化合物 [XXXV] から製造することができる。

[式中、R'、R'およびR'は前記定表通り であり、Rº は低級アルキル基を表す。] 即ち、まずアルデヒド(X)から化合物(Ⅱa) を会成する際に用いた方法と同様にして、化合物 「XXXV]から化合物 [XXXVI]を合成し、 次いで、化合物 [XXⅣ] からアルデヒド [XI] を合成する際に用いた方法と同様にして、化合物

「XXXVI] からアルデヒド [VI] を合成するこ とができる。

あるいはまた、化合物 [XXIVa] からアルコ ール [XXV] を合成する際に用いた方法と同様 にして、化合物 [XXXVI] からアルコール [XXX.VII]を合成し、ひきつづき、アルコール 【XXV】からアルデヒド [XIa] を合成する 際に用いた方法と同様にして、アルコール [XXXVII] からアルデヒド [VI] の合成することができる。 本発明によれば、以下に示す2つの立体異性体 (それぞれ、そのエナンチオマーを含む)が得ら ns.

B a ОН

一般に、この2つの立体異性体は、混合物として得られるが、通常の分離手段(例えば、高速液体ケロマトグラフィー等)により容易に分離することができる。

また、シスおよびトランスの異性体も必要に応 じて、同様に分離することができる。

さらに、本発明の不飽和脂肪酸誘導体 (I) は、 常法に従ってその光学活性体に導くこともできる。 本発明によって、例えば次に掲げる化合物が容 易に製造される。

- ◇ (6 Z, 8 E, 10 E) 5, 12-ジヒドロキシーノナデカー6, 8, 10-トリエン酸
- ◇ (6 Z, 8 E, 10 E, 15 Z) 5, 12-ジヒド ロキシーエイコサー6, 8, 10, 15-テトラエン酸メチルエステル
- ◇ (6 Z. 8 E. 10 E) 5, 12-ジヒドロキシーエイコサー6, 8, 10-トリエン-14-イン酸-N, N-ジメチルアミド
- ♦ (6 Z. 8 E. 10 E) 5.12-ジヒドロキシ -12-シクロペキシルードデカー6.8.10-

- トリエン酸メチルエステル

  ◆ (6 Z . 10 E) 5, 12, 20 トリヒドロキシ
   エイコサー 6, 10 ジエン酸アミド
- ◇ (6 Z, 8 E, 10 E) 5, 12-ジヒドロキシ -12-(m-クロロフェニル) - ドデカー6, 8, 10-トリエン酸
- ◇ (62,8E,10E) -5,12-ジヒドロキシー12-(p-トリフルオロメチルフェニル)ード アカー6,8,10-トリエン酸メチルエステル
- ◇ (6 Z, 10 E) 5, 12-ジヒドロキシ-14-フェニルーテトラデカ-6, 10-ジェン酸
- ◇ (6 E. 8 E. 10 E) 5,12-ジヒドロキシー13-シクロヘキシルートリデカー6.8,10 ートリエン酸
- ◇ (62,8E,10E) -5,12-ジヒドロキシ -13-フェノキシートリデカー6,8,10-ト リエン酸
- ◇ (6 Z, 10 E) 5, 12-ジヒドロキシ-14-エトキシーテトラデカー6, 10-ジェン酸
- ◇ (6 Z, 10 E) 5, 12-ジェドロキシ-14-
- (p-メチルフェニル)ーテトラデカー6,10ジェン酸ジェチルアミド
- ◇ (7 Z、9 E、11 E) 6、13-ジヒドロキシ -13-シクロベンチルートリデカー7、9、11 - トリエン酸メチルエステル
- ◇ (72,11E) 6,13-ジヒドロキシ-19-ジメチルアミノーノナデカー7,11-ジェン酸 アミド
- ◇ (7 Z, 9 E, 11 E) 6, 13-ジヒドロキシ -14-(m-クロロフェノキシ) - テトラデカ - 7, 9, 11-トリエン酸メチルエステル
- ◇(7E、9E、11E)-6、13-ジヒドロキシ 15-(p-ジメチルアミノフェニル)ーペンタ デカー7、9、11-トリエン酸ジエチルアミド
- ◇ (6 Z.10 E) 5,12-ジヒドロキシ-12-(p-ヒドロキシフェニル) - ドデカー 6,10 - ジェン酸ピロリジンアミド
- ◇ (6 Z , 10 E) 5 , 12 ジヒドロキシ-12 -(2 ' - ピリジル) - ドデカー 6 , 10 - ジェン酸メチルエステル

- ◇ (62.10E) 5.12-ジヒドロキシー14-(2°-フリル) - テトラデカー6.10-ジェン酸メチルエステル
- ◇ (7 Z, 11 E) 6, 13-ジヒドロキシ-14-(1'-アダマンチル)-テトラデカー?, 11 -ジェン酸n-ブチルアミド
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4,11-ジヒドロキシ -11-シクロペンチルーウンデカー5,7,9 -トリエン酸アミド
- ◇ (5E, 7E, 9E) 4,11-ジヒドロキシ -12-シクロヘキシルードデカ-5,7,9-トリエン酸ジメチルアミド
- ◇(5E,7E,9E)-4,11-ジヒドロキシ -ノナデカー5,7,9-トリエン酸メチルエ ステル
- ◇(5E, 9E, 13Z) 4.11-ジヒドロキシ -エイコサー5, 9, 13-トリエン酸ピロリジンアミド
- ◇ (5 E. 7 E. 9 E) 4,11-ジヒドロキシ -12-メチルーへキサデカー5,7,9-トリ

- エン-14-イン酸 n ブチルアミド
- ◇ (5 E. 7 E. 9 E) 4.11-ジヒドロキシー13-エトキシートリデカー5.7.9-トリエン酸
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4,11-ジヒドロキシ -12-フェニルードデカー5,7,9ートリエン酸ペンジルアミド
- ◇ (5 E. 9 E) 4,11-ジヒドロキシ-12-(p-フルオロフェノキシ) ードデカー5.9 -ジェン酸メチルアミド
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4, 11-ジヒドロキシ -13-(3', 4'-ジクロロフェニル) - トリ デカ-5, 7, 9-トリエン酸メチルエステル
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4,11-ジヒドロキシ -14-(p-メチルフェニル) - テトラデカー 5,7,9-トリエン酸
- ◇(5E, 7E, 9E) 4,11-ジヒドロキシー13-(p-ジメチルアミノフェニル)-トリデカー5,7,9-トリエン酸ピロリジンアミド◇(5E,9E)-4,11-ジヒドロキシー14-

- (m トリフルオロメチルフェニル) テトラ デカ-5、9 - ジエン酸ジエチルアミド
- ◇(5E, 7E, 9E) 4, 11-ジヒドロキシー13-(p-メトキシフェニル) トリデカー5、7、9-トリエン酸フェニルアミド
- ◇(5 E, 7 E, 9 E) 4, 11-ジヒドロキシー15-(3', 4', 5'-トリメトキシフェニル) ベンタデカー5, 7, 9-トリエン酸アミド
- ◇ (5 E、7 E、9 E) 4、11-ジヒドロキシ -15-ジメチルアミノーペンタデカー5、7、 9-トリエン酸エチルアミド
- ◇ (5 E. 7 E. 9 E) 4,11-ジヒドロキシー13-(m-ヒドロキシフェニル) トリデカー5,7,9-トリエン酸ジメチルアミド
- ◇(5E,7E,9E)-4.11-ジヒドロキシー11-フェニルーウンデカー5.7.9-トリエン酸エチルエステル
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4, 11-ジヒドロキシ -13-(4'-メチルチオフェニル) - トリデ

カー5,7.9-トリエン酸ピロリジンアミド

- ◇ (5 E, 9 E) 4, 11, 17-トリヒドロキシーへプタデカー5, 9-ジェン酸シクロヘキシルアミド
- ◇ (5 E, 7 E, 9 E) 4, 11-ジヒドロキシ -13-(2'-ビリジル)-トリデカー5, 7, 9-トリエン酸エチルアミド

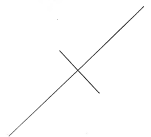
# 実施例

次に、実施例および参考例をあげて本発明を更 に具体的に説明するが、これら実施例は本発明の 一例であって、本発明は何等これらのみに限定さ れるものではない。

#### 参考例1

# <u>(22) - 4 - テトラヒドロピラノキシー 2 -</u> ブテン- 1 - オールの製造

蜜業雰囲気下で、(22)-2-ブテン-1, 4-ジオール15g、3,4-ジヒドロー2H-ビラン15g、N、N-ジメチルホルルフミド20n1 取化メチレン 200mlに溶かし、p-トルエンコスルトン酸ー水和物2gを加え、室温で6時間撹拌した。この溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製ライミンとにより(22)-4-デトラヒドローディーで料到フィーンでは到り、120円では到フィーンでは到フィーンでは、120円では、



NMR (CDCla): 8 (ppm)

1.6 (6 H, br.), 3.5-4.0 (2 H, m), 4.2 (4 H, m), 4.67 (1 H, s), 5.70 (1 H, dt, 12, 5 Hz), 5.86 (1 H, dt, 12, 5 Hz)

#### 参考例 2

(2E) - 4-テトラヒドロピラノキシー2-ブ

# テナールの製造

窒素雰囲気下で、(22)-4-テトラヒドロピラノキシー2-プテン-1-オール11gおよび活性生産化マンガン50gをクロロホルム 100m1に加え、宝温で10時間投幹した。セライトを用いて反応溶液から二酸化マンガンを達別した後濃縮し、生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製してアルデヒドを得た。

次いで、窒素雰囲気下に、得られたアルデヒドをテトラヒドロフラン (THF) 75mlに溶かし、1,8-ジアザビンクロ (5,4,0)-7-ウンデセン (DBU) 1gを加え、客選で複捨した。

これに水を加え、酢酸エチルで抽出し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 (2E)-4-テトラヒドロピラノキシー2-ブテナール9gを得た。

NMR (CDC1: : (2 Z) 体): Ø(ppm)
1.6 (6 H. br.)、3.5-4.0 (2 H. m)、
4.65 (3 H. m)、
6.02 (1 H. ddt, 11、7、 2 H z)、
6.66 (1 H. dt, 11、5 H z)、
10.14 (1 H. d., 7 H z)

NMR (CDCIs.: (2E) (#): 8

1.6 (6 H, br.), 3.5-4.0 (2 H, m),
4.36 (2 H, m), 4.68 (1 H, br. s),
6.37 (1 H, ddt, 15, 7, 2 Hz),
6.87 (1 H, dt, 15, 5 Hz),
9.59 (1 H, d, 7 Hz)

#### 参考例3

(5E、7E) - g - テトラヒドロピラノキシー 4-オキソーノナー5, 7-ジェン酸メチルエ

#### ステルの製造

窒素雰囲気下で、(2 E) - 4 - チトラヒドロピラノキシー2 - ブチナール18 ェ を N, N - ジメチルホルムアミド 100m1に溶かし、5 - (トリタニールホスホラニリデン) - レブリン酸メチルエステル35 g を加え、50 でで 時間慢撃した。水を加え、酢酸エチルで 2 回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した。熔媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、(5 E, 7 E) - 男 - テトラヒドロピラノキシー4 オキソー/ナラ・7 - ジェンショケチの

#### NMR (CDCla): 8 (ppm)

1.6 (6 H, br.), 2.63 (2 H, t, 6 Hz), 2.90 (2 H, t, 6 Hz), 3.68 (3 H, s), 4.4 (2 H, m), 4.67 (1 H, br. s), 6.0 - 7.7 (4 H, m)

#### 容考例 4

クク-5、 アージエン酸メチルエステルの製造 蜜素雰囲気下にて、 (5 E, 7 E) - 9 ーテト ラヒドロピラノキシー 4 ーオキソーノナー5・ 7 ジェン酸メチルエステル9 gを、メタノール 150mlに溶かし、 pートルエンスルホン酸ー 水和 物200mg を加え、50 ℃で1時間預算した。メタノールを留去した後、災 20 団油出し、乾燥した。溶解 を割去した後、災 20 団油出し、乾燥した。溶解 を割去した後、グロロホルム 100mlに溶かし、活 佐二酸化マンガン20 gを加え、蜜盤で10時間健学 した。 セライトを用いて二酸化マンガンを確別し、 溶膜を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 (5 E, 7 E) ー8 ーホルコー 4 ーオキソーオクター5・ 7 ージエン酸メチル

(5E, 7E) - 8 - + n : n - 4 - + + y - +

NMR (CDCI<sub>3</sub>): δ (ppm) 2.69 (2 H, t, 6 Hz)

エステル 6.4gを得た。

3.01 (2 H. t. 6 Hz) 3.72 (3 H. s) , 6.5 (1 H. m) , 6.63 (1 H. d. 15 Hz) 7, 26 (1 H, dd, 15, 12 Hz), 7,43 (1 H, dd, 15, 12 Hz), 9.79 (1 H. d. 7 Hz)

# 参考例 5

(5E, 7E, 9E) - 4, 11-ジオキソーノナ デカー5、7、9ートリエン酸メチルエステルの

#### 製造

容素雰囲気下で、60%水素化ナトリウム 410mg をTHF 100mlに加え、窓温でジメチル(2-オ キソデシル) ホスホネート 2.7gを加え、次いで これに (5E, 7E) - 8 - ホルミル- 4 - オキ ソーオクター 5 。 7 ージエン酸メチルエステル 2 gのTHF溶液(10ml)を0℃で加えて、室温で 2時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出し、 乾燥し、沸縮し、シリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製して、(5E,7E,9E)-4.

> 3,71 (3 H, s), 5.72 (1 H. br. t. 7 Hz). 6.31 (2 H, d, 15 Hz) 6.61 (1 H. dd. 14, 11 Hz) 6 69 (1 H . dd. 14, 11 H z ) . 7.18 (1 H. dd. 15, 11 Hz). 7.22 (1 H. dd. 15, 11 Hz)

♦ (5 E. 7 E. 9 E):-13- (p-メトキシフ ェニル) - 4,11-ジオキソートリデカー5。 7.9-トリエン酸メチルエステル NMR (CDCIa): 8 (ppm) 2.63 (2 H. t. 6 Hz). 2.87 (6 H.m). 3.67 (3 H, s), 3.76 (3 H, s),

6.26 (1 H. d. 15 Hz)

6.29 (1 H. d. 15 Hz)

6.59 (1 H. dd. 14, 11 Hz). 6.66 (1 H. dd. 14, 11 Hz)

6.76 (2 H, d, 8 Hz).

11-ジオキソーノナデカー5.7.9ートリエン 酸メチルエステル 800mgを得た。

NMR (CDCIa): 8 (ppm) 0.88 (3 H, br. t), 2.6 (4 H, m),

2.94 (2 H, t, 6 Hz), 3.68 (3 H, s), 6.34 (2 H, d, 15 Hz) \ 6.6-7.4(4 H. m)

#### 参考例 6

**業者例5と同様にして、以下の化合物を得た。** ◆ (5 E. 7 E. 9 E) -13, 17-ジメチルー4, 11-ジオキソ- オクタデカー5, 7.9.16-テトラエン酸メチルエステル NMR (CDCIa): 8 (ppm)

0.92 (3 H. d. 7 Hz) 1.61 (3 H. s) . 1.68 (3 H. s) .

2.43 (2 H. d. 7 Hz). 2.64 (2 H. t. 6 Hz) 292 (2 H. t. 6 Hz).

7.08 (2 H. d. 8 Hz). 7.1 - 7.4 (2 H. m)

♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (3'. 4' - 9 クロロフェニル) - 4 . 11 - ジオキソートリデ カー5、7、9ートリエン酸メチルエステル NMR (CDCIa): 8 (ppm) 2.66 (2 H. t. 6 Hz) 2.92 (6 H, m) , 3.69 (3 H, s) , . 6,28 (1 H, d, 15 Hz), 6.31 (1 H, d, 15 Hz) 6.62 (1 H. dd, 14, 11 Hz)

♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (m-トリフルオ ロメチルフェニル) - 4 . 11 - ジオキソートリ デカー5、7、9ートリエン酸メチルエステル NMR (CDCla): 8 (ppm)

6.71 (1 H. dd, 14, 11 Hz)

7.0 - 7.4 (5 H. m)

2.65 (2 H. t. 6 Hz).

```
3.0 (6 H. hr. m), 3.68 (3 H. s),
                                         1.95 (2 H. qui, 7 Hz).
    6.28 (1 H. d. 15 Hz)
                                          2.31 (3 H. s).
    8.31 (1 H. d. 15 Hz) -
                                          2.93 (2 H. t. 7 H z)
    6.60 (1 H. dd. 14, 11 Hz)
                                          3.69 (3 H. s).
    6.67 (1 H. dd. 14, 11 H z)
                                          6.27 (1 H, d, 15 Hz),
    7.1 - 7.6 (6 H. m)
                                          8.32 (1 H. d. 15 H z ).
                                          6. 60 (1 H. dd. 15, 12 Hz).
                                         6.68 (1 H. dd. 15, 12 Hz)
♦ (5E, 7E, 9E) -12- (p-7ルオロフ
 x/+y)-4.11-yx+y-yyn-5.
                                         7.08 (4 H. s) , 7.2 (2 H. m)
 7.9-トリエン酸メチルエステル
   NMR (CDCla): 8 (ppm)
                                     ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -12-シクロヘキシルー
    2.66 (2 H, t, 6 Hz)
                                       4.11-ジオキソードデカー5.7.9-トリ
    2.93 (2 H. t. 6 Hz).
                                      エン酸メチルエステル
    3,69 (3 H, s), 4,66 (2 H, s),
                                        NMR (CDCla): 8 (ppm)
    6.3 - 7.5 (10 H . m)
                                          2.43 (2 H. d. 6 Hz)
                                         2.66 (2 H, t, 6 Hz),
♦ (5 E. 7 E. 9 E) -14- (n-メチルフェ
                                         2.92 (2 H. t. 6 Hz).
 ニル) - 4, 11 - ジォキソーテトラデカー 5,
                                          3.69 (3 H. s).
 7. 9-トリエン酸メチルエステル
                                          6,29 (1 H. d. 15 Hz)
   NMR (CDCI+): (ppm)
                                          6.31 (1 H, d, 15 Hz)
    6.62 (1 H, dd, 15, 12 Hz),
                                      リエン酸メチルエステル
    6.71 (1 H. dd. 15, 12 Hz).
                                       NMR (CDCla): δ (ppm)
    7.3 (2 H. m)
                                          2.65 (2 H. t. 6 Hz).
                                          2.93 (2 H, t, 6 Hz),
◇ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (p-ジメチルア
                                         3.69 (3 H. s).
 ミノフェニル) - 4 . 11 - ジオキソートリデカ
                                         6.33 (1 H. d. 15 Hz).
 - 5 . 7 . 9 - トリエン酸メチルエステル
                                         6.37 (1 H, d, 15 Hz),
   NMR (CDCIa): 7 (ppm)
                                          6.65 (1 H. dd, 15, 12 Hz)
    2.64 (2 H. t. 6 Hz).
                                          6.73 (1 H. dd, 15, 12 Hz),
    2,86 (4 H. s).
                                         7.2 (2 H. m)
    2.90 (6 H. s) 3.68 (3 H. s) .
    6.28 (1 H. d. 15 Hz).
                                     ◆ (5 E . 7 E . 9 E) -13-メチル-4.11-
    6.30 (1 H. d. 15 Hz).
                                      ジオキソーヘプタデカー5.7.9ートリエン
    6.6 (2 H. m)
                                     酸メチルエステル
    6.66 (2 H . d . 9 H z ) .
                                        NMR (CDCIa): 8 (ppm)
    7.06 (2 H . d . 9 H z )
                                          0.88 (3 H. t. 6 Hz) .
    7.2 (2 H. m)
                                          0.91 (3 H. d. 5 Hz).
                                         2.43 (2 H. d. 7 Hz).
♦ (5E, 7E, 9E) -11-シクロペンチルー
                                         2.67 (2 H. t. 6 H z ) .
 4,11-ジオキソーウンデカー5.7.9-ト
                                         2.93 (2 H. t. 6 Hz).
```

```
3.69 (3 H. s).
                                       7. 9ートリエン酸メチルエステル
    6.32 (2 H. d. 15 Hz)
                                         NMR (CDCla): 8 (ppm)
    6.63 (1 H. dd. 15, 12 H z )
                                          2.65 (2 H. t. 6 Hz).
    6,71 (1 H, dd, 15, 12 Hz),
                                          2.92 (2 H. t. 6 Hz)
    7.2 (2 H. m)
                                          2.93 (4 H. br. s).
                                          3.69 (3 H. s) 3.79 (3 H. s)
♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (0 - メトキシフ
                                          6.30 (1 H. d. 15 Hz) .
 x = \mu - 4, 11 - 9 + 4 + 4 - 19 + 4 - 5.
                                          6.32 (1 H. d. 15 Hz) .
 7.9-トリエン酸メチルエステル
                                          6.6 - 7.4 (8 H. m)
   NMR (CDCls): 8 (ppm)
    2.65 (2 H. t. 8 Hz)
                                    ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (3', 4'-9
    2.90 (2 H, t, 6 Hz)
                                       メトキシフェニル) - 4、11-ジオキソートリ
    2.91 (4 H. br. s).
                                       デカー5、7、9ートリエン酸メチルエステル
    3.68 (3 H. s) 3.83 (3 H. s) .
                                         NMR (CDC1a): 8 (ppm)
    6,27 (1 H, d, 15 Hz) ,
                                          2.65 (2 H. t. 6 Hz).
    6.29 (1 H. d. 15 Hz) .
                                          2.98 (4 H. hr. s).
    6.6 - 7.4 (8 H. m)
                                          2.92 (2 H. t. 6 Hz)
                                          3.69 (3 H. s) . 3.86 (6 H. s) .
◇ (5 E. 7 E, 9 E) -13 - (m-メトキシフ
                                          6.30 (1 H. d. 15 Hz)
 ェニル)-4、11-ジオキソートリデカ-5、
                                          6.32 (1 H. d. 15 Hz)
    6.6 - 7.4 (7 H. m)
                                         2.65 (4 H. m).
                                          2.93 (2 H. t. 6 Hz).
♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (3'. 4'. 5'
                                          3 79 (3 H. s).
                                          6.32 (2 H. d. 15 Hz) .
 ートリメトキシフェニル) - 4 . 11 - ジオキソ
 ートリデカー5.7.9ートリエン酸メチルエ
                                          6.63 (1 H. dd. 14, 11 Hz)
 ステル
                                          6.71 (1 H. dd. 14, 11 Hz) .
   NMR (CDCla): 8 (ppm)
                                          7.25 (2 H. m)
    2.66 (2 H. t. 6 Hz)
    2.91 (4 H. hr. s).
                                    O (5 E . 7 E . 9 E) - 4 . 11 - ジオキソーオ
    2.93 (2 H. t. 6 H z).
                                       クタデカー5、7、9ートリエン酸メチルエス
    3.69 (3 H. s) - 3.82 (3 H. s) -
                                       テル
    3.84 (6 H. s).
                                         NMR (CDC1a): 8 (ppm)
    6,32 (2 H. d. 15 Hz)
                                          0.87 (3 H. t. 7 Hz)
    6.41 (2 H, s) , 6.5 -7.4 (4 H, m)
                                         2.65 (4 H. m)
                                          2.93 (2 H, t, 6 Hz),
◇ (5 E, 7 E, 9 E) - 4, 11-ジオキソーエ
                                          3.68 (3 H. s).
 イコサー5、7、9ートリエン酸メチルエステ
                                          6.31 (2 H. d. 15 Hz) .
                                          6.62 (1 H. dd. 14, 11 H z) .
  NMR (CDCIn): 8 (ppm)
                                          6.71 (1 H, dd, 14, 11 Hz),
   0.88 (3 H. t. 7 Hz).
                                          7.25 (2 H. m)
```

♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (p-7ルオロフ 7. 9ートリエン酸メチルエステル NMR (CDCla): 8 (ppm) 2.66 (2 H. t. 6 Hz) 2.91 (6 H. br.s), 3 67 (3 H. s). 6.26 (1 H. d. 15 Hz) . 6.30 (1 H. d. 15 Hz) 6.6 - 7.5 (8 H. m)

◇ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (2' -フリル) - 4 . 11 - ジオキソートリデカー 5 . 7 . 9 - ト リエン酸メチルエステル NMR (CDCla); & (ppm) 2.66 (2 H, t, 6 Hz) 2,92 (6 H, br.s),

3,70 (3 H, s), 6.30 (1 H. d. 15 Hz) . 6.33 (1 H, d, 15 Hz)

> 6.25 (1 H. d. 15 Hz) . 6.6 (2 H. m). 7.1 (4 H, m), 8.5 (2 H. m)

#### 参考例 7

4-テトラヒドロピラノキシー1-ブタノール

の製造

参考例1と同様にして、1,4-ブタンジオー ルから、4ーテトラヒドロピラノキシー1ーブタ ノールを得た。

NMR (CDCIa): 8 (ppm) 1.7 (10 H. br.) 3.7 (6 H. m) . 4.59 (1 H , br. s) '

#### 参考例 8

(5E) - 9 - テトラヒドロピラノキシー 4 - オ キソー5-ノネン酸メチルエステルの製造

窒素雰囲気下にて、塩化メチレン 200mlに、ビ

6.6 -7.4 (7 H. m)

O (5 E. 7 E. 9 E) -13- (2' - ≠ エニル) - 4 , 11 - ジオキソートリデカー 5 , 7 , 9 - ト リエン酸メチルエステル

N M R ( C D Cl 2) : δ (ppm) 2.6 -3.2 (8 H. m) 3,68 (3 H, s), 6, 26 (1 H, d, 15 Hz), 6.28 (1 H. d. 15 Hz) 6.5 -7.5 (7 H.m)

◇ (5 E 、7 E 、9 E ) −13 − (4 \* − ピリジル) - 4 . 11 - ジオキソートリデカー 5 . 7 . 9 - ト リエン酸メチルエステル NMR (CDCla) ; & (ppm) 2.57 (2 H. t. 6 Hz) , 2.87 (6 H. br.s) .

6.22 (1 H. d. 15 Hz)

3.70 (3 H. s).

リジウムクロロクロマート13gを溶かし、0℃で 4-テトラヒドロピラノキシー1-ブタノール10 gの塩化メチレン溶液(20m1)を加え、室温で3時 間機律した。n-ヘキサン 200mlを加え、不容物 を確別した後镕媒を留去し、再びn-ヘキサン200 mlを加え、不溶物を進別した後溶媒を留去するこ とによって油状物10gを得た。

次いで、窒素雰囲気下で、この油状物10gをN, N-ジメチルホルムアミド 100mlに溶かし、5-(トリフェニルホスホラニリデン) - レブリン 酸メチルエステル26gを加え、50℃で3時間搬掉 した。水を加え、酢酸エチルで2回抽出し、硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シ リカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 (5E) - 9 - 7 + 5 t F u l 5 / 4 > - 4 - 1 キソー5-ノネン酸メチルエステル?gを得た。

NMR (CDCls): 8 (ppm) 1.6 (8 H. br.) 2.36 (2 H. g. 7 Hz) . 2.63 (2 H. t. 6 Hz)

2.89 (2 H, t, 6 Hz),
3.69 (3 H, s), 4.56 (1 H, br. s),
6.13 (1 H, d, 15 Hz),
6.93 (1 H, dt, 15, 7 Hz)

### 参考例 9

(5E) - 8 - ホルミル- 4 - オキソー 5 - オタ

#### テン酸メチルエステルの製造

産業雰囲気下にて、(5 E) - 9 - テトラヒド ロビラノキシー 4 - オキソ-5 - ノネン酸メチル エステル7 8 を、メタノール 150ml に溶かし、p ートルエンスルホン酸ー水和物 200mgを加え、50 でで1 時間撹拌した。メタノールを留去した後、 炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで 2 回抽出し、乾燥し、溶媒を留去したところ油状 物が得られた。

窒素雰囲気下で、塩化メチレン80mlにピリジウムクロロクロマート4gを終办し、0℃で先ほど 得られた油状物の塩化メチレン溶液(10m1)を加え、 変温で3時間接粋した。次いで、n-ヘキサン80 

#### NMR (CDCI+) : 8 (00m)

2.7 (8 H, m), 3.88 (3 H, s), 6.13 (1 H, d, 15 Hz), 6.85 (1 H, dt, 15, 7 Hz), 9.83 (1 H, br. s)

#### 参考例10

(5E, 9E) - 4, 11-ジオキソーノナデカー

# 5, 9-ジェン酸メチルエステルの製造 参考例5と同様にして(5E)-8-ホルミル

- 4-オキソー5-オクテン酸メチルエステルから、(5 E, 9 E) - 4,11-ジオキソーノナデカー5,9-ジェン酸メチルエステルを得た。

NMR (CDC1<sub>0</sub>): δ (ppm)
0.87 (3 H, br.), 1.4 (4 H, m),

2.52 (2 H, t, 7 H z) \ 2.63 (2 H, t, 6 H z) \ 2.87 (2 H, t, 6 H z) \, 3.70 (3 H, s) \, 6.12 (1 H, d, 15 H z) \, 6.15 (1 H, d, 15 H z) \, 6.8 (2 H, m)

#### 参考例11

(6E, 8E) -10-テトラヒドロピラノキシー

5-オキソーデカー6,8-ジェン酸メチルエ

# \_\_ステルの製造

産業雰囲気下、THF 200mlに80 %水業化ナトリウム 1 8 を加え、窓温でジメテルー(5 - メトキンカルボニルー2 - オキリ・ベンチル) - ホスホトト 6.1 8 を加え、さらに 0 でで(2 E) - 4 - テトラヒドロビラノキシン・フテナール4.1 8 のTHF溶液(20ml)を加え、室温で 2 時間競炸した。水を加え、酢酸エチルで抽出し、乾燥し、溶媒を留去した後シリカゲルカラムタロマトグラフィーで精製して、(6 E, 8 E) -10 - テトラヒドロビラノキシー5 - オキソーデカー6,8-

ジェン酸メチルエステル 3.2gを得た。

NMR (CDCl<sub>2</sub>): d (ppm)
1.98 (2 H. qui, 7 Hz),
2.39 (2 H. t. 7 Hz),
2.67 (2 H. t. 7 Hz),
3.71 (3 H. s), 4.4 (2 H. m),
4.68 (1 H. br.), 5.9-7.7 (4 H. m)

#### 参考例12

参考例 4 と同様にして、(6 E. 8 E) -10-テトラヒドロピラノキシー5ーオキソーデカー6. 8-ジェン酸メチルエステルから、(6E. 8E) 9 - ホルミル-5 - オキソーノナー6、8 - ジ エン酸メチルエステルを得た。

NMR (CDC1s): 8 (00m)

2.40 (2 H. t. 7 Hz),

2.73 (2 H. t. 7 Hz) . 3.69 (3 H. s) .

6.5 (1 H. m).

8.53 (1 H. d. 15 Hz).

7.20 (1 H, dd, 15, 11 Hz),

7.32 (1 H. dd. 15, 11 Hz).

9.76 (1 H. d. 8 Hz)

#### 参考例13

参考例5と同様にして、(6E.8E)-9-ホルミルー5-オキソーノナー6、8-ジエン酸 メチルエステルから (6E. 8E. 10E) -13-

(p-フルオロフェノキシ) - 5 . 12 - ジオキソ - トリデカー B. 8.10-- トリエン酸メチルエス テルを得た。

NMR (CDCla): 8 (ppm)

1.96 (2 H. qui, 7 Hz),

2.39 (2 H. t. 7 Hz)

2,67 (2 H, t, 7 Hz)

3,67 (3 H, s), 4,86 (2 H, s),

6.3 - 7.4 (10 H. m)

#### 参考例14

参考例13と同様にして、以下の化合物を得た。

◆ (6E, 8E, 10E) -14- (m-トリフルオ ラデカー6、8、10-トリエン酸メチルエステ

NMR (CDCla): 8 (ppm)

1.96 (2 H. qui, 7 Hz).

2.38 (2 H. t. 7 Hz)

2.66 (2 H. t. 7 Hz)

2 99 (4 H. br. s), 3.67 (3 H. s),

6.29 (2 H. d. 15 Hz)

8, 80 (1 H, dd, 14, 11 Hz),

6.68 (1 H. dd. 14, 11 Hz)

7.1 -7.6 (6 H. m)

♦ (6E, 8E, 10E, 14Z) - 5, 12-ジオキ ソートリコサー6、8,10,14ーテトラエン酸 メチルエステル

NMR (CDCla): 8 (ppm)

0.88 (3 H. br.),

 $2.4 - 2.8 (6 H, m), 3.68 (3 H, s), = \mu - 5.12 - 5 + 4 - 4 + 4 - 4 + 4 + 5 - 6$ 

5.34 (2 H. t. 5 Hz).

6.30 (2 H. d. 15 Hz),

6.62 (1 H. dd. 14, 11 Hz)

6.70 (1 H. dd. 14, 11 Hz)

7.1 - 7.4 (2 H, m)

♦ (6E, 8E, 10E) -14- (3', 4'-9 クロロフェニル) - 5 . 12 - ジオキソーテトラ デカー6.8.10-トリエン酸メチルエステル NMR (CDCIs) : 8 (nom)

1.96 (2 H. qui, 7 Hz).

2.39 (2 H. t. 7 Hz).

2.70 (2 H. t. 7 Hz).

2.91 (4 H. br.) . 3.67 (3 H. s) .

6.28 (2 H. d. 15 Hz)

6.61 (1 H, dd, 14, 11 Hz)

6.69 (1 H. dd. 14, 11 Hz).

7.0 - 7.5 (5 H. m)

♦ (6 E. 8 E. 10 E) -15- (p-メチルフェ

8.10-トリエン酸メチルエステル

NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ (ppm)

2.0 (4 H. m) 2.31 (3 H. s)

3.68 (3 H. s).

6.27 (2 H. d. 15 Hz)

8.59 (1 H. dd. 15, 12 Hz).

6.67 (1 H, dd, 15, 12 Hz), 7.08 (4 H, s), 7.2 (2 H, m)

#### 参考例15

# <u>(62,8E)-5,10-ジヒドロキシー6,8</u> - デカジエン酸メチルエステルの製造

(62,8E)-5,10-ジヒドロキシー6,8-デカジェン酸メチルエステルは、以下の3種の方法で製造することができた。

1) 窒素雰囲気下で、金属マグネシウム 6.3 8 を、 乾燥 T H F 50ml に加え、5~25 ででオルト 4 ー ブ ロモブタン酸メチル20 8 をゆっくり 消下した。 (2 E, 4 Z) - 5 - ホルミル・2 2 - 4 ーペンタ ジェン酸エチル 9.1 g を乾燥 T H F 400ml に 倍か し、一50 で付近で先程顕製した格液をゆっくりと 満下しながら複拌した。さらに、窒温まで温度を 上昇させながら1時間複拌したのち水を加え、エ ーテルで 2 回抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、

窒素雰囲気下で、得られた化合物を乾燥THF

400ml に溶かし、-50℃付近で1.5 Mの水準化ジイ ソプチルアルミニウムのトルエン溶液 100ml を消 下し、室温までゆっくりと反応温度を上昇させな がら1時間幾搾したのち、新酸エチルおよび希水 酸化ナトリウム水溶液を加え、不熔物を強削した。

有機圏を希水酸化ナトリウム水溶液で売い、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留ました後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製するキンー6、8 ーデカジェン酸メチルエステルを得た。2) 窒素雰囲気下で、金属マグネシウム 6.5 8 を乾機工日F50mlに加え、20~45 セでオルト4ープロモブタン酸メチル20 8 を地域工日ド 200mlに溶かし、一50 ℃付近性た。さらに、変温まで温度を上昇させながら1時間撹拌したのち水を加え、地し、一方がなりは1時間撹拌したのち水を加え、地上テルで2 回始出し、、森像レルの表現し、ス酸を大き、全水素の関係である。残後を、変素雰囲気下に乾燥工ド 200mlに 1 200mlに 1 200mlに 1 200mlに 1 200mlに 1 200mlに 2 200ml

mlに溶かし、-50℃付近で水素化トリsec-ブチル 翻業リチウムの1モルのTHF溶液 150mlを加え、 監濫で2時間撹拌した。希塩酸を加え、G酸性と し、30分間撹拌した後、酢酸エチルで抽出し、G酸 マグネシウムで使量し、濃鉱」、シリカゲル ラムクロマトグラフィーで精製することにより (82,8E)-5,10-ジヒドロキシー6,8 ーデカジェン酸メチルエステルを得た。

3) アルゴン雰囲気下に、リチウム3.69g、無水塩化マグネシウム25.9g、ナフタレン 7.2gを乾 塩THF 240mlに加え、電配 6 時間数しく慢拌した。25~40 セの間に冷却し、オルト4 ープロモブタン酸メチル20gをゆっくり満下した。(2 E.4 2) -5 -ホルミルー2、4 ーペンタジェン酸エテル 9.1gを乾燥THF 440mlに溶かし、一50 世付近で先程顕製した常被をゆっくりと漢下しながら複粋した。さらに、室温まで温度を上昇させながら1時間獲拌したのち水を加え、エーテル铊1 2回抽出し、硫酸マネシウムで転送し、漢句に、室裏雰囲気下で、場られた化合物を乾燥THF

400mlに溶かし、一50で付近で1.5キルの水素化ジ イソプチルアルミニウムのトルエン溶液 100mlを 満下し、霊温までゆっくりと反応温度を上昇させ なが6.1 時間撹拌したのち、酢酸エチルおよび希 水酸化ナトリウム水溶液を加え、不溶物を練別した。

有機圏を希水酸化ナトリウム水溶液で洗い、硫酸マガネシウムで乾燥し、溶媒を留去した後シリカゲルカラムタロマトグラフィーで精製するシーにより(62,8E)-5,10-ジヒドロキシー6,8-デカジェン酸メテルエステルを得た。

#### NMR (CDCla): 8 (ppm)

3.67 (3 H, s), 4.16 (2 H, br. s), 5.3 - 6.8 (4 H, m)

### 参考例16

<u>(62,8E)-9-ホルミル-5-ヒドロキシ</u>
<u>-6,8-ノナジエン酸メチルエステルの製造</u>
窒素雰囲気下で、(62.8E)-5,10-ジ

ヒドロキシー 6 、8 ーデカジェン酸メチルエステル 0.5gをクロロホル 20ml に溶かし、溶性二酸 化マンガン 1.2gを加えて窒星で10時間接持した。 セライトで濾過した後、溶媒を留去することにより (6 Z 、8 E) - 9 - ホルミル-5 - ヒドロキシー 6 、8 - ノナジェン酸メチルエステルを得た。

NMR (CDC1<sub>2</sub>): &(ppm)
3.70 (3 H, s) \ 5.7-6.4 (3 H, m) \
7.57 (1 H, dd, 15\ 12 Hz) \
9.63 (1 H, d, 8 Hz)

#### 参考例17

参考例5と同様にして、(62,8E)-9-ホルミル-5-ヒドロキシ-6,8-ノナジェン 酸メチルエステルから以下の化合物を得た。 ◇(62,8E,10E)-5-ヒドロキシ-12-オキソー6,8,10-ヘブタデカトリエン酸メ チルエステル

THF 240mlに加え、室温で6時間激しく攪拌し た。5~15℃の間に冷却し、オルト4ープロモブ タン酸メチル20gをゆっくり満下することにより グリニャール試薬を綱製した。(2 E, 4 Z) -5-ホルミルー2、4-ペンタジエン酸エチル9.1 g を乾燥 T H F 400ml に溶かし、-50 ℃付近で上 記グリニャール試薬をゆっくりと満下しながら提 搾した。さらに、宝温まで温度をト見させたがら 1時間攪拌したのち水を加え、エーテルで2回抽 出し、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残 造を、窒素雰囲気下で、乾燥THF (00mlに溶か し、-50℃付近で 1.5モルの水素化ジイソブチル アルミニウムのトルエン溶液を摘下し、室温まで ゆっくりと反応温度を上昇させながら1時間攪拌 したのち酢酸エチルおよび2N塩酸を加え、酢酸 エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥し、 護縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで 精製することにより油状物を得た。

窒素雰囲気下で、上配油状物をクロロホルム20ml に溶かし、これに活性二酸化マンガン 1.2gを加 NMR (CDCl<sub>2</sub>):  $\delta$  (ppm) 0.90 (3 H, t, 7 Hz) 3.69 (3 H, s) \ 4.65 (1 H. m) \ 5.6-7.3 (6 H. m) \ IR (neat): 3450. 1730. 1860 cm<sup>-1</sup>

♦ (6 Z. 8 E. 10 E) -14 (p -14 + 14 +

#### 容考例18

<u>(6 E, 8 E) - 9 - ホルミルー 5 - ヒドロキシー 6, 8 - / ナジエン酸メチルエステルの製造</u> アルゴン雰囲気下で、リチウム3,69 g、無水塩化マグネシウム25,9 g、ナフタレン 1,2 g を乾燥

えて窒温で10時間撹拌した。セライトで建造した 後、溶媒を留去することにより(6E,8E)-9-ホルミルー5-ヒドロキシー6,8-ノナジ エン酸メチルエステルを得た。

NMR (CDCl<sub>2</sub>): δ(ppm)
3.68 (3 H, s), 5.7-6.5 (3 H, m),
7.11 (1 H, dd, 15, 10 Hz),
9.57 (1 H, d, 8 Hz)

#### 参考例19

参考例5 と同様にして、(6 E, 8 E) - 9 -ホルミル-5-ヒドロキシ-/ナ-6, 8-ジェン酸メチルエステルから、以下の化合物を得た。

◇ (6 E. 8 E. 10 E. 14 Z) - 5 - ヒドロキシ -12-オキソー6, 8, 10, 14-トリコサテトラ エン酸メチルエステル

NMR (CDCI<sub>2</sub>): (ppm) 0.88 (3 H, br.) 2.4 ~ 2.8 (4 H, m), 3.67 (3 H, s), 5.3 - 7.4 (8 H, m),

5.5 - 7.6 (10 H. m)

◇ (名E, 名E, 10E) -13- (p-フルオロフェ/キシ) -5- ヒドロキシ-12- オキソー6.8,10-トリアカトリエン酸メチルエステル NMR (CDCI+): δ(ppm)
3.67 (3 H, s)、4.66 (2 H, s)、

◇ (6 E、8 E、10 E) -14-(3',4'-ジ クロロフェニル) -5-ヒドロキシ-12-オキ ソー6,8,10-テトラデカトリエン酸メチル

NMR (CDCl<sub>s</sub>): δ(ppm)
2.91 (4 H, br. s), 3.67 (3 H, s),
5.5 - 7.5 (9 H, m)

♦ (8E, 8E, 10E) -15- (p-メチルフェ

よりグリニャール試薬を願製した。次に(42) -5-ホルミルー4ーペンテン酸エチル 9,18を 地位THF 400mlに溶かし、これに一50で付近で 上記グリニャール試薬溶液をゆっくりと漢下しな がら復粋した。さらに、室温度を上昇させながら1時間接搾したのち水を加え、エーテルで し、 2回抽出し、硫酸下で、資源設達を乾燥THF400ml に溶かし、〒18℃で1,5モルの水素化ジインプ・ ルアルミニウムのトルエン溶液医3mlを描が下し、 地域でで、15モルの水素化ジインプ・ ルアルミニウムのトルエン溶液医3mlを描が下し、時 加工・であっていた温度を上昇させながら1時 間関搾したのち耐酸エチルおよび希水酸化ナトリ ウム水溶料の表現、不溶物を検別した。

有機圏を希水酸化ナトリウム水溶液で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した後シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより褐色の油状物を得た。

一方、窒素雰囲気下で、60%水素化ナトリウム 1gをTHF 400mlに加え、窒温でジメチルー (3-シクロヘキシルー2-オキソプロビル)ホ ニル) - 5 - ヒドロキシ-12-オキソー 6 . 8 . 10 - ペンタデカトリエン酸メチルエステル NMR (CDCI.): & (nom)

2.31 (3 H, s), 3.68 (3 H, s), 5.5 - 7.5 (6 H, m), 7.08 (4 H, s)

◇(6E, 8E, 10E) -14-(m-トリフルオロメチルフェニル) -5-ヒドロキシ-12-オキソー6,8,10-テトラデカトリエン酸メチルエステル

NMR (CDCIa): 8 (ppm)

2.99 (4 H, br. s), 3.67 (3 H, s), 5.6 - 7.6 (10 H, m)

#### 容考例20

(6 Z, 10 E) - 5 - ヒドロキシ-12-オキソー 13-シクロヘキシル-6, 10-トリデカジエン

酸メチルエステルの製造 窒素雰囲気下で、金属マグネシウム 6.3gを乾 場THF50mlに加え、0~40ででオルト4ープロ モブタン酸メチル20gをゆっくり満下することに

スホナート5gを加えて30分慢枠した。この反応 液に上記褐色油状物のTHF溶液(20ml)を加え、 室温で12時間複拌した。水を加え、酢酸エチルで 抽出し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで 精製することによって、(6Z,10E) 5 ドロキシー12- オキソー13- ンクロヘキシルー6、 10-トリデカジェン酸メチルエステルを得た。

#### NMR (CDCla): 8 (ppm)

3.68 (3 H, s), 4.92 (1 H, q, 7 Hz), 5.81 (2 H, br.), 6.12 (1 H, d, 15 Hz), 6.77 (1 H, dt, 15, 7 Hz)

#### 蓉考例21

参考例20と同様にして以下の化合物を得た。

◇ (6 Z, 10 E) - 5 - ヒドロキシー12 - オキソー14 - エトキシー6, 10 - テトラデカジェン酸メチルエステル

NMR (CDCla): 8 (ppm)

1,16 (3 H, t, 7 Hz), 3,68 (3 H, s),

実施例1 4.89 (1 H, br, m) 5.79 (2 H, br. s) (5E, 7E, 9E) - 4, 11-9EFP+>-6.17 (1 H, d, 15 Hz) ノナデカー5、7、9-トリエン酸ジメチルア 6.83 (1 H, dt, 15, 7 Hz) ミドの製造 ♦ ( 6.7. 10 E ) - 5 - E F □ + シ-12 - シクロ 窒素雰囲気下で、(5E, 7E, 9E)-4. ペンチルー12-オキソー6.10-ドデカジェン 11-ジオキソーノナデカー5.7.9-トリエン 酸メチルエステル・ 酸メチルエステル 800mgをメタノール20mlに溶か NMR (CDCla): 8 (ppm) し、0℃で水素化ホウ素ナトリウム 100mgを加え、 3.67 (3 H. s) 4.91 (1 H. br. m). 2時間提拌した。 5.80 (2 H, br.), 6.21 (1 H, d, 16 Hz), 次いで、60%ジメチルアミン水溶液10mlを加え、 6,84 (1 H, dt, 16, 7 Hz) 室温で12時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで 抽出し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで ♦ (6 Z, 10 E) - 5 - E F ロキシ-12 - オキソ 精製することにより、(5E,7E,9E)-4. -13-メチル-ヘプタデカ-6,10-ジェン-11-ジヒドロキシーノナデカー5. 7. 9-トリ 15-イン酸メチルエステル エン酸ジメチルアミド 400mgを得た。 NMR (CDCla): 8 (ppm) 1.17 (3 H, d, 7 Hz), 1.74 (3 H, s), NMR (CDCla): 0 (pom) 2.92 (1 H, six, 7 Hz), 3.67 (3 H, s), 0.88 (3 H. t. 6 Hz) 4.92 (1 H. q, 7 Hz) , 5.82 (2 H. br.) 2.43 (2 H. t. 6 Hz) 6,22 (1 H. d. 16 Hz) . 2.94 (3 H, s) 3.00 (3 H, s) 6.87 (1 H. dt, 16, 7 Hz) 4.1 (2 H, m), 5.5-6.3 (6 H, m) I R (neat) : 3400. 1630cm-1 2.65 (2 H, t, 8 Hz), 3.80 (3 H. s) 4.15 (2 H. m). 実施例2 5.5 - 6.4 (8 H. m). 実施例1と同様にして以下の化合物を得た。 6.82 (2 H. d. 8 Hz) ◆ (5 E, 7 E, 9 E) -13, 17 - ジメチル- 4. 7.13 (2 H. d. 8 Hz) 11-ジヒドロキシーオクタデカー5.7.9. I R (neat) : 3350, 1660cm-1 16-テトラエン酸ジメチルアミド NMR (CDCIa): 8 (ppm) ◆ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (p-x トキシフ

0.93 (3 H. d. 6 Hz) 1.59 (3 H. s) ェニル) - 4、11-ジヒドロキシートリデカー 1,67 (3 H, s) 2,48 (2 H, br. t, 6 Hz) 5. 7. 9-トリエン酸ピロリジンアミド 2.94 (3 H, s), 3.01 (3 H, s), NMR (CDC1a): 8 (ppm) 4.2 (2 H, br. m), 5.08 (1 H, t, 7 Hz), 1.9 (4 H. m) 2.43 (2 H. t. 7 Hz) 5.5 - 6.4 (6 H. m) 2.66 (2 H, t, 7 Hz), 3.4 (4 H, m), IR (neat) : 3400, 1630cm-1 3.81 (3 H, s), 4.15 (2 H, br.), 5.5 - 6.4 (6 H. m) ♦ (5 E, 7 E, 9 E) -13 - (p-x トキシフ 6,83 (2H, d, 8Hz), x = -1 - 4 , 11 -  $\sqrt{2}$  -  $\sqrt{2}$  -  $\sqrt{2}$  -  $\sqrt{2}$  -  $\sqrt{2}$ 7.15 (2 H. d. 8 Hz) 5.7.9ートリエン砂アミド I R (neat) : 3400, 1620cm-1 NMR (CDCIa): 8 (ppm)

♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (3', 4' - 9

2.33 (2 H, t, 7 Hz)

## 特開昭 62-195346 (27)

クロロフェニル) - 4 . 11 - ジヒドロキシート O (5 E . 7 E . 9 E ) -13 - (3 ' . 4 ' - 2 リデカー5、7、9ートリエン酸ピロリジンプ 0 - 0 - 0 - 0 = 0リデカー5、7、9ートリエン酸メチルアミド NMR (CDCIs): 8 (ppm) NMR (CDCI.) : å (nom) 1.9 (4 H. m) 2.45 (2 H. t. 7 Hz) 2.33 (2 H. t. 6 Hz) - 2.7 (2 H. m) -2.77 (3/2 H. s) 2.83 (3/2 H. s) . 2.68 (2 H. t. 7 Hz), 3.4 (4 H. m), 4.2 (2 H. m) 5.7 (3 H. br.) 4.2 (2 H, m), 5.5-6.4 (6 H, br. m), 6.17 (4 H. br. s) 7.24 (3 H. s) 7.0 - 7.5 (3 H. m) I R (neat) : 3300, 1640cm-1 I R (neat) : 3400. 1620cm-1 ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (m-トリフルオ ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -12 - (p-7ルオロフ ロメチルフェニル) - 4、11 - ジヒドロキシー x/+y)-4.11-yr+r-r+yトリデカー5、7、9ートリエン酸メチルアミ - 5 . 7 . 9 - トリエン酸メチルアミド NMR (CDC1a) : 8 (ppm) NMR (CDC12): 8 (ppm) 2.30 (2 H. t. 6 Hz) 2.35 (2 H. t. 6 Hz) 2.8 (2 H. m) 2.76 ( 3/2 H. s) , 2.80 ( 3/2 H. s) , 2.78 (3/2H, s), 2.83 (3/2H, s), 3.36 (2 H. br. d. 6 Hz), 4.2 (2 H. br.) 5.7 (3 H. br.) 4.2 (1 H, br.), 4.6 (1 H, br.), 6.18 (4 H. br.) - 7.40 (4 H. br. s) 5.8 (3 H, br.), 6.24 (4 H, br. s), IR (neat): 3350. 1640cm-1 6.90 (4 H. m)

◆ (5 E. 7 E. 9 E) -14 - (p - メチルフェニル) - 4.11 - ジヒドロキシーテトラデカー5.7,9 - トリエン酸ジメテルアミド
N M R (C DCIs): ♂(ppm)
2.32 (3 H. s)、2.46 (2 H. t. 6 Hz)、2.60 (2 H. t. 6 Hz)、2.94 (3 H. s)、3.00 (3 H. s)、4.2 (2 H. m)、5.7 (2 H. m)、6.18 (4 H. br. s)、7.09 (4 H. s)
I R (neat): 3400, 1630cm<sup>-1</sup>

◆ (5 E, 7 E, 9 E) -13- (p-メトキシフェニル) -4,11-ジヒドロキシートリアカー5,7,9-トリエン酸ジメチルアミド NMR (CDCi): δ(ppm)
2,45 (2 H, t, 6 H z)、
2,96 (3 H, s)、3,01 (3 H, s)、
3,79 (3 H, s)、4,2 (2 H, br.)、
5,75 (2 H, br) 、5,20 (4 H, br. s)、

6.80 (2 H, d, 8 Hz),
7.11 (2 H, d, 8 Hz)
I'R(neat): 3400, 1630cm<sup>-1</sup>

IR (nest): 3300, 1640cm-1

◆ (5 E, 7 E, 9 E) -12 - シタロヘキシルー 4,11 - ジヒドロキシードデカー5, 7, 9 -トリエン酸ジメチルアミド M R (C DCla): ♂(ppa) 2,50 (2 H, t, 6 H z), 2,98 (3 H, s)、3,03 (3 H, s)、 4,28 (2 H, q, 6 H z)、 5,7 (2 H, m)、6,22 (4 H, br. s)、 I R (neat): 3350, 1830cm<sup>-1</sup>

◆ (5 E, 7 E, 9 E) -13- (p-ジメチルア ミノフェニル) - 4, 11-ジヒドロキシートリ デカー5, 7, 9 -トリエン酸ジメチルアミド NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ (ppn) 2,90 (6 H, s)、2,95 (3 H, s)、 3,00 (3 H, s)、4,2 (2 H, m)、

```
5 7 (2 H. m) . 6 18 (4 H. br. s) .
                                      NMR (CDC12): 8 (ppm)
 6,68 (2 H, d, 9 Hz)
                                       2.50 (2 H. t. 6 H z).
 7.06 (2 H. d. 9 Hz)
                                       2.98 (3 H. s) - 3.03 (3 H. s) -
IR (neat): 3400, 1620cm-1
                                       4.2 (2 H. m) - 5.7 (2 H. m) -
                                       6.20 (4 H. br. s)
♦ (5 E. 7 E. 9 E) -11-シクロペンチルー
                                      IR (neat): 3400, 1630cm-1
 4.11-ジヒドロキシーウンデカー5.7.9
 ートリエン酸ジメチルアミド
                                      ◆ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (0-メトキシフ.
                                       ェニル) - 4 . 11 - ジヒドロキシートリデカー
NMR (CDCla): & (ppm)
 2.50 (2 H, t, 6 Hz),
                                        5. 7. 9ートリエン酸ジメチルアミド
 2.97 (3 H. s) - 3.02 (3 H. s) -
                                      NMR (CDCla): & (ppm)
 3.96 (1 H. t. 7 Hz)
                                       2.48 (2 H. t. 6 Hz).
 4.28 (1 H, q, 7 Hz),
                                       2.71 (2 H. t. 6 Hz)
 5.75 (2 H. m) , 6.20 (4 H. br. s)
                                       2.93 (3 H. s) , 2.99 (3 H. s) ,
1 R (neat) : 3350, 1620cm-1
                                       3.81 (3 H; s), 4.2 (2 H, br.),
                                       5.75 (2 H. br.), 6.16 (4 H. br. s),
♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13-x+n-4.11-
                                       6.7 - 7.3 (4 H. m)
 ジヒドロキシーヘブタデカー5、7、9ートリ
                                     IR (neat) : 3400. 1620cm-1
 エン酸ジメチルアミド
                                      ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (3', 4', 5'
 ートリメトキシフェニル) - 4 . 11 - ジヒドロ
                                      6.18 (4 H. br. s) - 6.7 - 7.4 (4 H. m)
                                     IR (neat): 3400, 1620cm-1
 キシートリデカー5、7、9ートリエン酸ジメ
 チルアミド
                                      ♦ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (3', 4' - #
NMR (CDC1-) : 8 (ppm)
 2.47 (2 H. t. 6 Hz).
                                       メトキシフェニル) - 4 . 11 - ジヒドロキシー
                                      ト リデカー5、7、9ートリエン酸ピロリジン
 2.66 (2 H. t. 6 Hz).
 2.94 (3 H. s) . 3.01 (3 H. s) .
                                      TEF
 3.82 (3 H. s) , 3.85 (6 H. s) ,
                                     NMR (CDCla): 8 (ppm)
 4.2 (2 H. br.) 5.75 (2 H. br.)
                                       3,43 (4 H, br.), 3,85 (6 H, s),
 6.18 (4 H. br. s) , 6.42 (2 H. s)
                                       4.2 (2 H. br.) 5.7 (2 H. br.)
1 R (neat) : 3400. 1620cm-1
                                       6.20 (4 H. br.), 8.73 (3 H. br.)
                                      IR (neat) : 3400. 1620cm-1
◇ (5 E. 7 E. 9 E) -13 - (m-メトキシフ
                                      ♦ (5 E. 7 E. 9 E) - 4 . 11 - ジヒドロキシ
  5. 7. 9ートリエン酸ピロリジンアミド
                                       -エイコサー5、7、9ートリエン酸ジメチル
NMR (CDCla): 8 (ppm)
                                        T \in \mathcal{F}
 2.41 (2 H. t. 6 Hz)
                                      NMR (CDCla): 8 (ppm)
 2.70 (2 H. br. t. 6 Hz).
                                       0.88 (3 H, br. t)
```

2.49 (2 H. t. 7 Hz)

2.94 (3 H, s)

3,42 (4 H. br.), 3,78 (3 H. s),

4.2 (2 H, br.), 5.8 (2 H, br.),

3.01 (3 H, s), 4.2 (2 H, br.), 5.7 (2 H, br.), 6.2 (4 H, br.) IR (neat): 3400. 1620cm<sup>-1</sup>

◇(5 E. 7 E. 9 E) - 4.11-ジヒドロキシーオクタデカー5、7、9ートリエン酸ジメチルTミド NMR (CDCI<sub>3</sub>): ð(ppn) 0.88 (3 H, br. t, 7 Hz)、 2.48 (2 H, t, 7 Hz)。

2.48 (2 H, t, 7 H z) \ 2.95 (3 H, s) \ 3.02 (3 H, s) \ 4.2 (2 H, br.) \ 5.7 (2 H, br.) \ 6.2 (4 H, br.)

I R (neat) : 3400, 1620cm-4

◇(5E,7E,9E)-13-(p-フルオロフェニル)-4,11-ジヒドロキシートリアカー5,7,9ートリエン酸ジメチルアミド NMR(CDCIs): ð(ppm) 2,94(3H,s)、3,00(3H,s)、

6.8 -7.3 (3 H. m)
I R (neat): 3400, 1630cm<sup>-1</sup>

◆ (5 E, 7 E, 9 E) -13- (4・ - ピリジル)
- 4、11-ジヒドロキシートリアカー5、7、
9 - トリエン酸ジメチルアミド
M R (C DCls): δ(ppn)
2、96 (3 H, s)、3、01 (3 H, s)、
4.2 (2 H, br.)、5.8 (2 H, br.)、
8.3 (4 H, br.)、7.1 (2 H, br.)、
8.5 (2 H, br.)
1 R(next): 3400. 1830cm<sup>-1</sup>

#### 実施例3

実施例1と同様にして以下の化合物を得た。

◇(5 E. 9 E) - 4.11-ジヒドロキシーノナ デカー5.9 - ジェン酸ジメチルアミド NMR(CDCis): δ(ppn)
0.88(3 H, br. t).2.15(4 H, m)、
2.48(2 H, t, 7 Hz),2.96(3 H, s)、 4.2 (2 H, br.m), 5.8 (2 H, br.), 6.2 (4 H, br.), 7.1 (4 H, m) IR (neat): 3400, 1630cm<sup>-1</sup>

◇ (5 E. 7 E. 9 E) -13- (2・-フリル)
-4、11-グヒドロキシートリデカ-5、7、
9 -トリエン酸グメチルアミド
NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ (ppn)
3.01 (3 H, s)、3.06 (3 H, s)、
4.2 (2 H, br.)、5.8 (2 H, br.)、6.3 (4 H, br.)、7.2 (3 H, m)
I R (next): 3400. 1830cm<sup>-1</sup>

◆ (5 E. 7 E. 9 E) -13-(2\* - チェニル)
- 4,11-ジヒドロキシートリアカー5,7,
9 - トリエン酸ジメチルアミド
NMR (C DCIs): δ(ppn)
2.49(2 H. t. 6 H z)、2.96(3 H. s)、
3.01(3 H, s)、4.2(2 H. br.)、
5.8(2 H. br.)、6,3(4 H. br.)、

3.03 (3 H, s), 4.09 (2 H, m), 5.57 (4 H, m)

I R (neat): 3400. 1630cm<sup>-1</sup>

#### 実施例 4

実施例1と同様にして、(6 E, 8 E, 10 E)
-13-(p-フルオロフェノキシ)-5, 12-ジ
オキソートリデカー6, 8, 10-トリエン酸メチ
ルエステルから、(6 E, 8 E, 10 E)-13(p-フルオロフェノキシ)-5, 12-ジヒドロ
キシートリデカー6, 8, 10-トリエン酸ピロリ
ジンてミドを係た。

N M R (C DC1s): \$\delta(\rho\rho\rho)\$
2.30 (2 H, t. 6 H z) \, 3.42 (6 H, m) \,
4.16 (1 H, m) \, 4.56 (1 H, m) \,
5.8 (2 H, m) \, 6.21 (4 H, br. s) \,
6.87 (4 H, m)
I R (meat): 3400. 1620cm<sup>-1</sup>

#### 実施例5

実施例4と同様にして、以下の化合物を得た。 ♦ (6E. 8E. 10E) -14- (m-トリフルオ ロメチルフェニル) - 5 . 12 - ジヒドロキシー テトラデカー 6. 8.10-トリエン酸ジメチル  $T \in F$ 

NMR (CDCIa): 8 (ppm) 2.34 (2 H, t, 6 H z),

2.79 (2 H. t. 7 Hz). 2.94 (3 H, s), 3.00 (3 H, s),

4.18 (2 H. br.), 5.75 (2 H. br.), 6.16 (4 H. br. s) 7.39 (4 H. br. s)

I R (neat) : 3350, 1620cm-1

○ (8E. 8E. 10E. 14Z) - 5.12-ジェド ロキシートリコサー6.8.10.14-テトラエ ン酸メチルアミド

NMR (CDC1.) : 8 (pom)

0.88 (3 H. br. t), 2.22 (2 H. t. 7 Hz), 2.79 (3 H. br.) 4.2 (2 H. br.)

5.35 (2 H. br.), 5.8 (2 H. br.), 6.19 (4 H. br. s) I R (neat): 3300, 1640cm-1

♦ (6E, 8E, 10E) -14- (3', 4'-9 クロロフィエル) - 5 . 12 - ジヒドロキシーテ トラデカー6、8、10ートリエン酸ピロリジン

TIV NMR (CDCla): 8 (000) 2 30 (2 H. t. 6 Hz). 269 (2H. t. 6Hz) 3,43 (4 H, m),4.2 (2 H, br.), 5.8 (2 H. br.) - 6.16 (4 H. br. s) -6.9 - 7.4 (3 H. m)

◆ (6 E. 8 E. 10 E) -15 - (p-メチルフェ 6.8.10-トリエン酸ジメチルアミド

IR (neat): 3400, 1620cm-1

NMR (CDC1a): 8 (ppm)

2.28 (3 H. s) , 2.92 (3 H. s) , 2.98 (3 H. s) 4.15 (2 H. m) 5 5.7 (2 H, br.) 6.12 (4 H, br. s) 7 06 (4 H. s)

I R (neat): 3400, 1630cm-1

#### 実施例6

(6 Z. 8 E. 10 E) - 5. 12 - 5 E F = + 5 -6 , 8 , 10 - ヘプタデカトリエン酸メチルエス

#### テルの製造

容表雰囲気下で、99.5%エタノール5mlに水素 化硼素ナトリウム50mgを加え、-70℃で(62. 8 E . 10 E) - 5 - E F D + 9 - 12 - 3 + 9 - 6. 8、10-ヘプタデカトリエン酸メチルエステル150mg 6.8.10-ヘプタデカトリエン酸メチルエステ の99.5%エタノール溶液(0.5ml) を加え、室温主 で徐々に昇温させながら1時間攪拌した。塩化丁 ンモニウム水溶液を少量加えたのち、酢酸エチル で抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、凝縮 し、カラムクロマトグラフィーで精製することに

± h ( f Z . 8 E . 10 E ) − 5 . 12 − ジヒドロキ シー6、8、10-ヘプタデカトリエン酸メチルエ ステルを得た。 NMR (CDC1a): 8 (ppm) 0.89 (3 H. br.), 3.67 (3 H. s), 5.4 - 6.5 (6 H. m) I R (neat) : 3400, 1730cm-1 UV (CH,OH): 258, 269, 280nm

#### 実施例7

(6Z, 8E, 10E) - 5, 12-ジヒドロキシー 6.8.10-ヘプタデカトリエン酸アミドの製造 アンモニアを飽和させたメタノール50mlに、 (6 Z. 8 E. 10 E) - 5, 12 - ジヒドロキシー ル45mgを加え、10日間放置し、メタノールを留去 した後、カラムクロマトグラフィーで精製するこ とにより ( 6 Z . 8 E . 10 E ) - 5 . 12 - ジヒド ロキシー6、8、10-ヘプタデカトリエン酸アミ ドを得た。

NMR (CDC12): 8 (ppm) 0.87 (3 H. br. t. 6 Hz) 5.6 - 6.5 (6 H. m) 1 R (neat) : 3350. 1660cm-1 UV (CH; OH): 260, 269, 280 nm

実施例8

実施例6と実施例7をあわせた方法によって、 以下の化合物を得た。

◇ (6 Z. 8 E. 10 E) -14- (p-メトキシフ

 $z = \mu$ ) - 5. 12 -  $\mathcal{G}$  = F  $\alpha$  +  $\mathcal{G}$  - 6. 8. 10 ーテトラデカトリエン酸ジメチルアミド NMR (CDCla): 8 (ppm) 2.87 (3 H. s) , 2.92 (3 H. s) , 3.72 (3 H, s), 5.3 - 6.4 (6 H, m), 6.72 (2 H. d. 8 Hz).

7.03 (2 H. d. 8 Hz) I R (neat) : 3400. 1630cm-1

ドロキシー12-オキソーテトラデカー 6.8.10 -トリエン酸メチルエステル、(6 E. 8 E. 10 E) ラデカー 6. 8,10-トリエン酸ジメチルアミド、 -15- (p-メチルフェニル) - 5-ヒドロキシ -12-オキソーペンタデカー 6 . 8 . 10-トリエ ン酸メチルエステル、(RE、8E、10E)-14 - (m-トリフルオロメチルフェニル) - 5 - ヒ ドロキシー12-オキソーテトラデカー6.8.10 ートリエン酸メチルエステル、(6E.8E.10 E. 14Z) - 5 - ヒドロキシ-12-オキソートリ コサー6,8,10,14-テトラエン酸メチルエス テルから、それぞれ (6E, 8E, 10E) -13-(p-フルオロフェノキシ) - 5,12-ジヒドロ キシートリデカー 6.8.10-トリエン酸ピロリ

ジンアミド、(6E, 8E, 10E) -14- (3°.

4 \* - ジクロロフェニル) - 5,12 - ジヒドロキ

シーテトラデカー 6, 8,10-トリエン酸ピロリ

ジンアミド、(6E, 8E, 10E) -15- (p-

メチルフェニル) - 5 . 12 - ジヒドロキシーペン

タデカー6、8、10ートリエン酸ジメチルアミド。

14- (3', 4'-ジグロロフェニル) - 5-ヒ

◆ (6 Z . 10 E) - 5 . 12 - ジヒドロキシー13 -シクロヘキシルー6.10-トリデカジェン酸ア 2 F

NMR (CDCIa): 8 (ppm) 2.28 (4 H, br.), 4.83 (2 H, br.), 5.58 (2 H. br.), 5.78 (2 H. hr.)

I R (neat) : 3350. 1660cm-1

♦ (6 Z. 10 E) - 5. 12 - ジヒドロキシー14 --エトキシー6.10-テトラデカジェン酸アミド

N·MR (CDC1a): 8 (ppm)

1.18 (3 H, t, 7 Hz) , 4.85 (2 H, br.) 5.80 (4 H. br. s)

1 R (neat) : 3350. 1660cm-1

#### 実施例 9

実施例8と同様にして、(6E,8E,10E) -13- (p-フルオロフェノキシ) - 5-ヒドロ キシ-12-オキソートリデカー6.8.10-トリ エン酸メチルエステル、(6E.8E.10E)-

(6E, 8E, 10E) -14- (m-トリフルオロ メチルフェニル)-5. 12 - ジヒドロキシーテト (6E. 8E. 10E, 14Z) - 5.12-ジヒドロ キシートリコサー6.8.10,14-テトラエン酸 メチルアミドを得た。

得られた5つの化合物は「H-NMRデータお よび [ Rデータから、いずれも実施例 4 および事 施例5で得られた化合物と完全に同一であること が確認された。

#### 実施例10

事施例 fi と同様にして以下の化合物を得た。 ◆ (6 Z. 10 E) - 5. 12 - ジヒドロキシ-12-ジクロペンチルー6.10-ドデカジェン酸メチ ルエステル

NMR (CDCla): 8 (ppm) 3.67 (3 H. s) 4.85 (2 H. br. m) 5.56 (2 H. m) - 5.78 (2 H. br. s) I R (neat) : 3400. 1740cm-1

◇(62、10E) - 5、12-ジヒドロキシー13-メチルへブタデカー6、10-ジェンー15-イン酸メチルエステル NMR (CDCIs): δ (ppa) 0.94 (1.5H, d. 6 H 2)、 0.97 (1.5H, d. 6 H 2)、 1.77 (1.5H, s)、1.79 (1.5H, s)、 3.66 (3 H, s)、4.82 (2 H, br. a)、 5.68 (2 H, br. a)、5.79 (2 H, br. b) (1.5H となっているピークは12、13位間のthreo, erythro 異性体の混合物であるためである)

以上の実施例により得られた化合物を以下の表 に組めて示した。

	<b>a-</b>	CONNez	*	CONHA			СОИВИС		<b>t</b> .	CONNez
	-	~		•	١.	` `	*	*	•	*
	œ	trans	•	*	*		*	*		*
>-	Rº. Rº	事格	٠				•	*	•	*
R, R, E (CH,), -Y		CII+	CH, CH,	Net Cilla	•	C1 C84	F.C CII,	C1 C3+	P 0 -CH,	Ne CH1
	化合物 与	-	83	ю.	4	w .	9	<b>6-</b>	<b>60</b>	<b>5</b>

CONNe	è	ì			ż.		•	COON	ŧ
- 69	٩	1	•	``	١.		*	• 0	1
trans	*	*		*	•		*	*	
帮布			١	*	•		*	*	•
Ned CII.	H CH,	Ne.14	( )	CH*	ONe CH.	) NO	ked CH,	Ned CH.	Ned CH.
91	=	12	13	. =	12		. 91	11	22
CONNGS	NOO NOO	CONNES	CONTING		. CONKe.	CO <sub>2</sub> Me	CONH.	CONNO	CONH
62	е .	,	١	<b>.</b>	١.	•	*	,	` `
Crans 2	*	*	*	•	•	: <del>0</del>	*	*	•
米原 兼子	華福	٩	•	*	*	*	*	٠	水原素子
CII.	P 0 - CH,	P <sub>a</sub> C Cla	CII.	10 (4)	No CH.	Clia Clia	٠	Net CH.	± 5
19			22	23		25	56		88

は夫々メチル基およびシクロヘキシル基を

上記表においてNeおよび(H)

CONH2	CO <sub>2</sub> Me	¥	CONNes		ž	*	*	"
e .	*	*	8	*	*	*	ì	
si	*	*	trans		*	*	*	*
<b>水原</b> 素子		*	申結合		*	*	*	"
CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub>	( <del>1</del> 0)	CH3.== CH3	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	P Col.	CH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub>	N CH2
53	30	31	32	33	35	35	36	37

優先権主張 @昭60(1985)10月15日@日本(JP)@特願 昭60-229551